

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

#### Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

#### About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <a href="http://books.google.com/">http://books.google.com/</a>



#### Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

#### Nutzungsrichtlinien

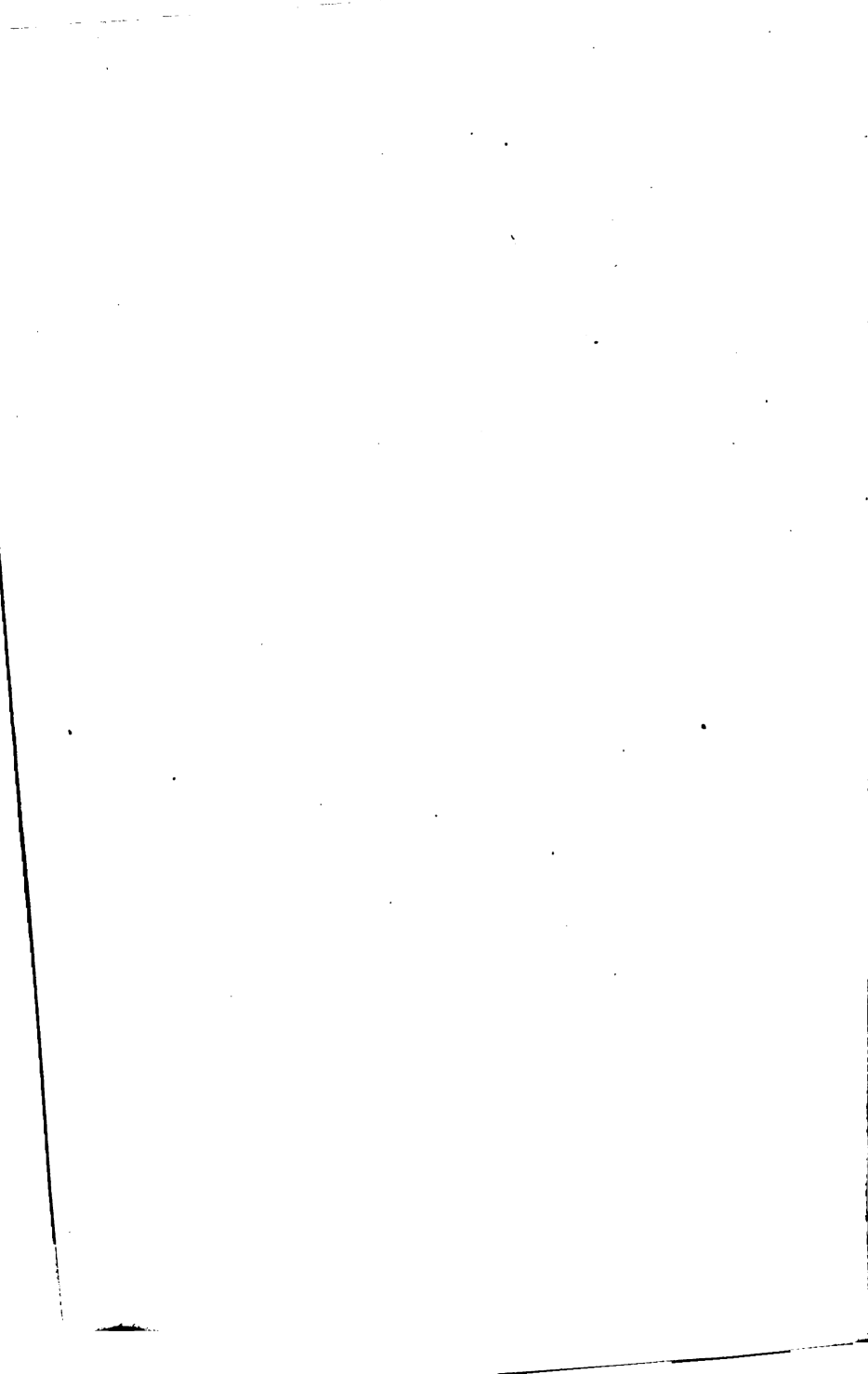
Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

#### Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.



4.5-1 QC A613

.

. • • • • • • .

## ANNALEN

University o"

**DER** 

# PHYSIK

UND

# CHEMIE.

DRITTE REIHE.

HERAUSGEGEBEN ZU BERLIN

VON

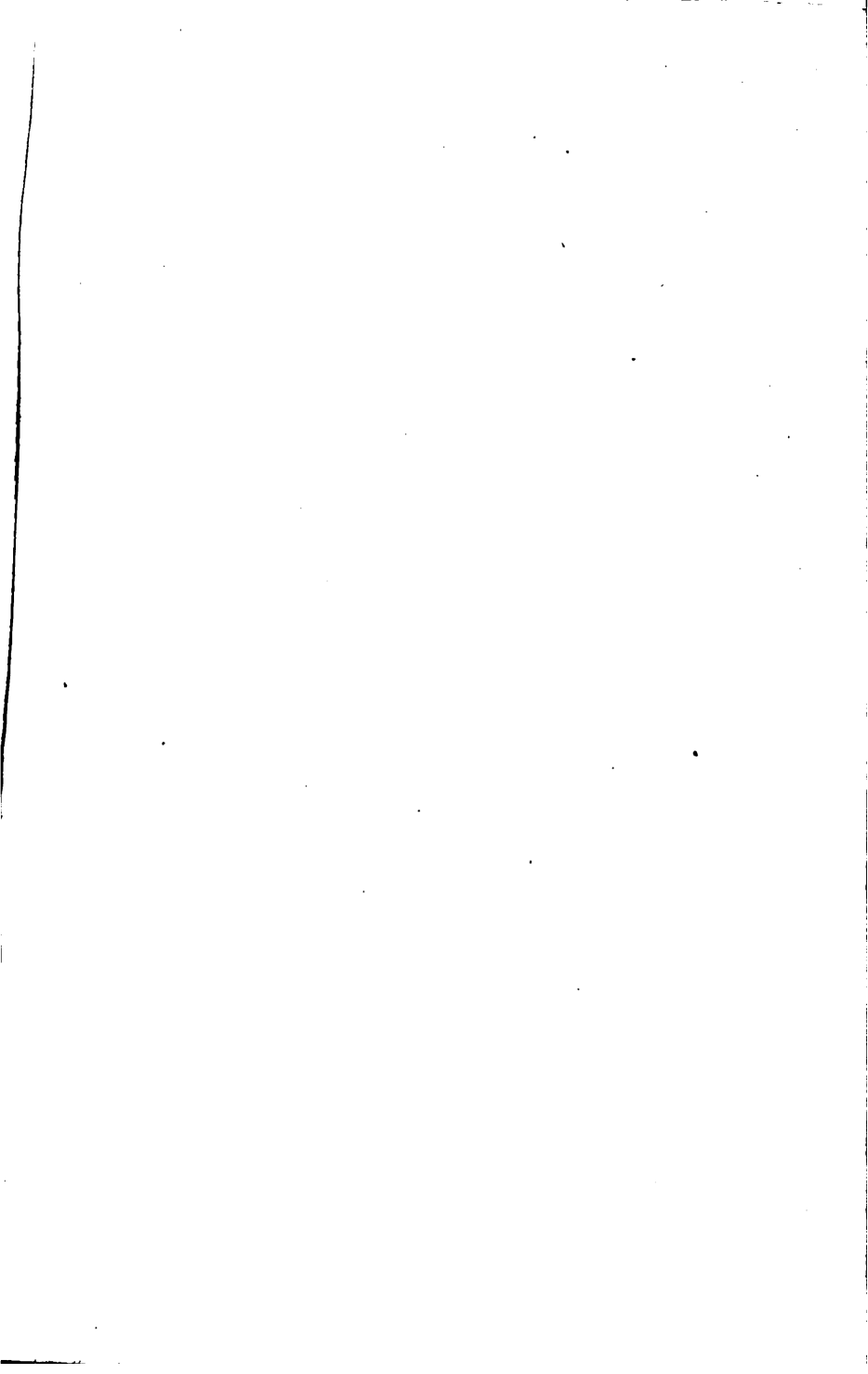
### J. C. POGGENDORFF.

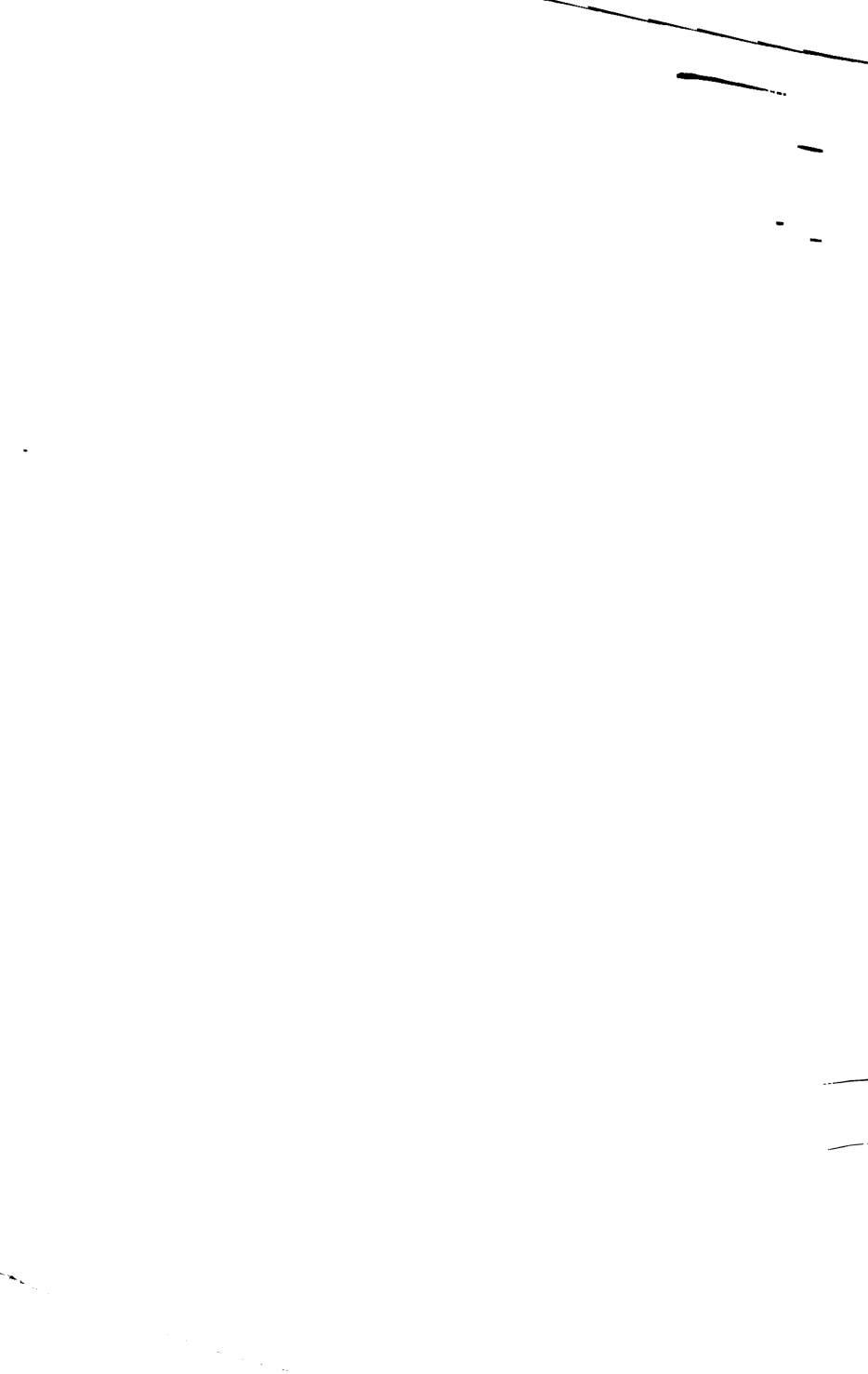
VIERZEHNTER BAND.

NEBST ZWEI KUPFERTAFELN.

LEIPZIG, 1849.

VERLAG VON JOHANN AMBROSIUS BARTII.





						•
	•				•	
						•
						•
		-				•
		-				1
		•				-
		•				
	•					
			•			,
			•			
						·
		•				
				,		
1						•
	•					
,						
		,				
				,		

## ANNALEN

**DER** 

## PHYSIK UND CHEMIE.

BAND LXXIV.

74

### Viertes Stück.

S S	icite
I. Ueber die Anker der Elektro-Magnete; von J. Dub	465
II. Nachtrag zum Dellmann'schen Elektrometer; von R. Kohlrausch.	<b>499</b>
III. Untersuchung über die latente Schmelzwärme; von C. C. Person	
(Schluss)	509
IV. Ueber die Farben der Metalle; von J. Jamin	<b>528</b>
V. Ueber die Reflexion des Lichts an einem opaken Körper, beson-	
ders einem Metalle; von A. Cauchy	543
VI. Ueber das Vorkommen des vanadinsauren Kupfers und des Mangan-	
kupfers bei Friedrichsrode am Thüringer Wald; von H. Credner.	546
VII. Ueber das Mangankupfererz von Friedrichsrode; Zusatz zu der	
vorhergehenden Abhandlung; von C. Rammelsberg	559
VIII. Ueber die Anwendung des Salmiaks in der analytischen Chemie;	
von H. Rose.	<b>562</b>
IX. Die elektrische Flammenwirkung; von P. Riefs	
X. Ueber die Auseinandersolge der Farben in den Newton'schen	
Ringen; von E. Brücke	582
XI. Ueber die Färbung des Wismuths auf galvanischem Wege; von	
	586
	589
	591
	597
	<b>598</b>
(Geschlossen am 6. Septbr. 1848.)	-

### Nachweis zu den Kupfertafeln.

Tas. I. - Schneider, S. 58.

Taf. II. — Regnault, Fig. 1, S. 210; — Van Rees, Fig. 2, S. 222; Fig. 3 und 4, S. 223; Fig. 5, S. 225; Fig. 6, S. 226. — Hankel, Fig. 7, S. 232; Fig. 8, S. 238. — Person, Fig. 9 und 10, S. 411; Fig. 11, S. 411; Fig. 12 und 13, S. 419; Fig. 14, S. 420; Fig. 15, 16 und 17, S. 521.

### ANNALEN

### DER PHYSIK UND CHEMIE.

BAND LXXIV.

# I. Ueber die Doppelbrechung der strahlenden Wärme; von H. Knoblauch.

(Vorgetragen in der physikalischen Gesellschaft zu Berlin, am 23. Juli 1847.)

Bei den Untersuchungen, welche Bérard über die Temperatur der verschiedenen Theile des Sonnenspectrums anstellte, fand er, dass die Wärmeverhältnisse in den beiden Bildern, welche ein Kalkspathprisma erzeugt, dieselben wären, woraus er schloss, dass die Wärmestrahlen, eben sowohl wie die Lichtstrahlen, der Doppelbrechung unterworsen seyen 1).

Mehr als zwanzig Jahre später sind Forbes <sup>2</sup>) und Melloni <sup>3</sup>) auf einem indirecteren Wege wieder auf diese Erscheinung durch die Beobachtung geführt worden, dass optisch doppelbrechende Körper, z. B. ein Glimmerblatt, die Polarisation der Wärmestrahlen in einem gewissen Sinne aufzuheben vermöchten.

Im vergangenen Sommer, 1847, habe ich selbst in Bezug auf die Doppelbrechung der Wärmestrahlen einige neue Versuche angestellt, welche mir zur vollständigen Kenntnis derselben nicht unwichtig zu seyn schienen.

Es kam mir zunächst darauf an, sie auf die einfachste Weise darzustellen, und ich untersuchte daher, ob es möglich seyn würde, durch einen Kalkspath in seiner natürli-

<sup>1) 1812.</sup> Mém. de phys. et de chim. de la société d'Arcueil, T. III, p. 24. — Gilb. Ann., Bd. 46, S. 382, 383.

<sup>2) 1835.</sup> Lond. and Edinb. philos. Magaz. and Journ. of Sc. Vol. VI, p. 289, 371 (Vol. VIII, p. 428), Vol. XIII, p. 106. — Poggendorff's Annalen, Bd. 35, S. 556; Bd. 45, S. 75.

<sup>3) 1837.</sup> Annal. de chim. et de phys., T. LXV, p. 50. — 1838. Poggendorff's Annalen, Bd. 43, S. 270 ff.

chen Gestalt die von einer Wärmequelle ausgehenden Strahlen so zu zerlegen, dass ein hinter dem Krystall vorübergesührtes Thermoskop zwei vollkommen von einander getrennte Wärmewirkungen anzeigte.

Nachdem weder ein weißglühender Platindraht, noch andere irdische Wärmequellen in einer Form, wie sie für den gedachten Zweck geeignet zu seyn schienen, zu dem gewünschten Resultate geführt hatten, bediente ich mich der Sonnenwärme, welche den doppelten Vortheil einer gröfseren Intensität und des Parallelismus ihrer Strahlen darbot.

Sowohl bei den vorliegenden, als bei den später mitzutheilenden Beobachtungen war es unumgänglich, die Wärmestrahlen stets in derselben Richtung zu erhalten, und der störende Einfluss des veränderten Standes der Sonne wurde daher durch Anwendung eines August'schen Heliostaten ')\_ aufgehoben. Dieses Instrument, welches sich durch seine Einfachheit empfiehlt, besteht, dem Princip nach, in einem Spiegel, welcher sich in 48 Stunden einmal um seine Axe, die der Erdaxe parallel ist, dreht. Zu seiner Aufstellung ist also nur erforderlich, die Axe des Spiegels in die Ebene des astronomischen Meridians zu bringen, und ihr in dieser die von der geographischen Breite des Ortes abhängige Lage, z. B. für Berlin eine Neigung von 52°,5 gegen den Horizont zu geben. Die Drehung geschieht alsdann vermittelst eines Uhrwerkes, auf welches die Axe aufgesetzt ist.

Gegen Erschütterungen und andere fremde Einflüsse war das Instrument dadurch möglichst gesichert, dass es auf einer Marmorplatte ruhte, welche an der Mauer des Hauses befestigt war. — Um seine Einstellung mit hinreichender Genauigkeit ausführen zu können, hatte ich an den betreffenden Stellen Mikrometerschrauben anbringen lassen. Ueberhaupt waren alle Theile dieses Apparats, welcher meines Wissens bisher nur in unvollkommenen Modellen existirt

<sup>1)</sup> E. G. Fischer's Lehrbuch der mechanischen Naturlehre; neu bearbeitet von E. F. August. Vierte Auflage. Berlin 1840. Bd. 2, S. 340.

hat, mit großer Sorgfalt in der Werkstatt der HH. Bötticher und Halake in Berlin angesertigt worden ').

Die vom Heliostatenspiegel restectirten Wärmestrahlen traten 1,5 Fuss von diesem, durch ein Paar paralleler Stahlschneiden von 3cm,2 Länge in ein dunkles Zimmer, wo sie durch einen zweiten Spalt gleicher Art hindurchgingen, welcher, 10 Zoll von dem ersteren entfernt, ebenfalls vertical und jenem volkkommen parallel aufgestellt war. 0,5 Zoll hinter dem zweiten Schnitt befand sich ein 20m,05 dikker Kalkspath, auf dessen natürliche Rhombensläche von 3<sup>cm</sup>,2 und 2<sup>cm</sup>,75 Seite die Wärmestrahlen auffielen. — Der Zweck der Stahlschneiden war, den zum Krystall gelangenden Strahlen eine so geringe horizontale Ausdehnung zu geben, dass sie nach ihrem Durchgange durch denselben zwei, von einander völlig getrennte Strahlengruppen bildeten. Durch einen Spalt wäre diess, bei der Ausdehnung der Sonnenscheibe, nur sehr unvollkommen zu erreichen gewesen. Außerdem erforderte die Sicherheit des Versuchs, alle Theile des Apparats durch Metallschirme gegen fremdartige Einslüsse zu schützen, was bei einem Zusammendrängen derselben, namentlich gegen das Fenster bin, kaum möglich gewesen wäre.

Zur Messung der Wärmewirkungen hinter dem Kalkspath diente eine aus 15 Paaren von Wismuth- und Antimonstäben bestehende Thermosäule, deren 2<sup>cm</sup>,9 lange und 1<sup>mm</sup> dicke Elemente in einer verticalen Ebene aneinandergefügt und so zugeschrägt sind, dass die aus der Messingfassung hervorragenden Enden eine einzige, 2<sup>cm</sup>,7 lange, gerade Linie von 0<sup>mm</sup>,26 Breite darstellen. Nur diese Kante ist mit Russ überzogen, und bildet (da alles Uebrige sorgfältig verdeckt ist) den einzig wirksamen Theil des Instruments.

Der mit der Säule verbundene Multiplicator, dessen

<sup>1)</sup> Von den Dimensionen des Instruments wird man ungefähr eine Vorstellung erhalten, wenn ich anführe, dass die Höhe des ganzen Heliostaten etwa 23cm,5 betrug, und dass die Obersläche des 2mm dicken Stahlspiegels ein Rechteck von 6cm,06 und 2cm,9 Seite bildete.

äussere Einrichtung bereits früher ') beschrieben ist, enthält 200, etwa 90 lange Windungen von galvanisch niedergeschlagenem, 1<sup>mm</sup>,15 dickem und 38<sup>m</sup>,98 langem Ku-Die astatische, durch einen feinen Silberfaden pferdraht. verbundene Doppelnadel hat, um hinreichend leicht zu seyn, bei einem mittleren Durchmesser von 0<sup>mm</sup>,9, nur 4<sup>cm</sup>,2 Länge, und schwingt nicht, wie bei früheren Versuchen, über einer Metallplatte, sondern über einer, mit der Gradtheilung versehenen Papierscheibe, auf deren Nullpunkt sie sich mit Genauigkeit einstellen läst. Der von der Thermosäule ausgehende elektrische Strom wurde so geleitet, dass er einfach die ganze Länge des Draktes durchlief, eine Anordnung, welche unter den gedachten Verhältnissen das Maximum der Wirkung hervorbrachte. - Die Sicherheit der Angaben wurde dadurch erhöht, dass man (neben den früher mitgetheilten Vorsichtsmassregeln) das Galvanometer mit einem cylindrischen Pappschirm umgab, welcher den störenden Einfluss der Nähe des Beobachters aufhob, während sein verschiebbarer horizontaler Schlitz das Ablesen der Stellung der Nadel gestattete. Das Instrument war von oben durch eine Argand'sche Lampe beleuchtet.

Wurde nun die lineare Thermokette, 1,5 Zoll hinter dem Kalkspath, auf den die Wärmestrahlen in bezeichneter Weise senkrecht auffielen, in horizontaler Richtung mittelst einer Mikrometerschraube langsam vorübergerückt, so zeigte sich eine Ablenkung der Multiplicatornadel um 20°,5, darauf ein Rückgang derselben auf 5°, und sodann ein abermaliges Abweichen um 20°,75. Das Instrument gab also zwei, durch eine Temperaturerniedrigung getrennte Wärmewirkungen an.

Dieselbe Erscheinung wiederholte sich, so oft ich den Versuch anstellen mochte. Die Doppelbrechung der Wärme war also in ihrer einfachsten Form auf eine unzweideutige Weise dargethan.

Es fragte sich, wie sich die beiden so eben nachgewiesenen » Wärmebilder « — um mich, der Kürze wegen, die1) 1846. Poggendorff's Annalen, Bd. 70, S. 207 ff.

ses der Optik entlehnten Ausdrucks zu bedienen — bei einer Drehung des Kalkspaths in ihrer Stellung zu einander verhalten würden.

Ich versah daher den Krystall mit einer Vorrichtung, durch welche er sich in einer, gegen die Wärmestrahlen senkrechten Ebene umdrehen ließ, und brachte eine Kreistheilung au, um den Werth dieser Drehung bestimmen zu können.

Aenderte sich nun die Entfernung der Bilder von einander, so muste diess an dem Abstande ihrer äußersten Gränzen erkannt werden können. Diese zu bestimmen, liess ich das lineare Thermoskop durch die Mikrometerschraube behutsam in die Wärmestrahlen einrücken, während ich selbst die Galvanometernadel beobachtete. In demselben Augenblick, in welchem diese ihre Gleichgewichtslage verliess, war die Säule in die Wärmewirkung eingetreten. Ich bemerkte ihren Standpunkt an einer horizontalen Theilung. Er bezeichnete mir die äußerste Gränze des einen Wärmebildes. So sicher der Augenblick zu bestimmen ist, in welchem die Nadel sich zu bewegen beginnt, so unsicher ist ihr Uebergang aus der Bewegung in Ruhe. Ich verfuhr daher zur Ermittlung der entgegengesetzten Gränze des andern Bildes so, dass ich die Thermosäule durch die ganze Ausbreitung der Wärmestrahlen hindurchrückte, und sie erst, nachdem die Multiplicatornadel ihre ursprüngliche Stellung wieder eingenommen hatte, von der andern Seite in die Wärmestrahlen einführte. Die Nadel wurde alsdann auf's Neue abgelenkt, und man beobachtete abermals die Stellung der Säule, bei der diese Abweichung eintrat. Die Entfernung der im ersten und zweiten Falle bezeichneten Punkte mass den Abstand der äussersten Gränzen der beiden Wärmebilder. Da seine Werthe zur Beantwortung der aufgestellten Frage hinreichten, so war man unbekümmert, um wie viel sich die inneren Gränzen jener Bilder gegen einander verschoben, und ob sie in gewissen Fällen übereinander fielen.

Die Beobachtung ergab in der That eine Verschieden-

heit des bezeichneten Abstandes. Er betrug z. B. bei einer Breite des ersten Spalts von 3 Linien und des zweiten von 0,5 Linie unter den gedachten Umständen: 1,23 Linie, wenn der Nullpunkt der Krystallfassung auf 10° stand, und 2,55 Linien, wenn derselbe auf 100° eingestellt, d. h. der Krystall um 90° weiter gedreht worden war.

Die folgende Tabelle enthält außer den angegebenen, auch die bei anderen Stellungen des Kalkspaths ausgeführten Messungen.

Winkel, um welchen der Krystall gedreht wor- den ist:		10°	20°	40°	70°	90•	1000	1100
Abstand der äußersten Gränzen der beiden Wärmebilder:	1‴,48	l‴,23	1‴,60	1‴,90	2‴,18	2‴,30	2′″,55	2‴,20

Ein Vergleich dieser Zahlen lässt überdies deutlich erkennen, dass diejenige Stellung des Krystalls, welcher das Maximum entspricht, um eine Drehung von 90° von derjenigen absteht, welcher das Minimum angehört, oder mit anderen Worten, dass man den Kalkspath 90° drehen muss, um nach der größten Annäherung der beiden Wärmebilder das weiteste Auseinandertreten derselben herbeizusühren.

Bei einer näheren Untersuchung derselben zeigt sich, dass das eine Bild bei jeder Drehung des Krystalls eine unveränderte Lage behält, während sich das andere über das seststehende hinwegbewegt. Hat es nämlich bei einer gewissen Stellung auf der einen Seite des unveränderlichen Wärmebildes seine größte Entsernung von diesem erlangt, so fällt es in Folge einer Drehung des Krystalls von 90° mit dem seststehenden in eine verticale Ebene zusammen 1), und eine weitere Drehung von 90° lässt es auf der entgegengesetzten Seite desselben in eine gleiche Entsernung treten, wie es zuvor auf der andern Seite gehabt hat. Dreht man den Doppelspath noch um 90°, so sindet abermals eine Concidenz in dem vorigen Sinne statt, und

<sup>1)</sup> Und zwar in dem Falle, in welchem der durch die stumpfen Winkel gehende Hauptschnitt des Kalkspaths vertical ist.

eine weitere Umdrehung von 90°, welche den Krystall (nach einer Gesammtumdrehung von 360°) wieder in seine preprängliche Lage versetzt, führt natürlich auch das bewegliche Wärmebild in seine anfängliche Stellung zurück.

Die Wärmestrahlen werden also durch die Doppelbrechung in eine feststehende ("ordentliche") und eine bewegliche ("aufserordentliche") Strahlengruppe zerlegt.

Um die Intensität der Wärmebilder mit Sicherheit vergleichen zu können, ist es nothwendig, statt des linearen Thermoskops, das nur von einem Theile der Wärmestrahlen getroffen wird, ein solches anzuwenden, welches die ganze Summe der einem Bilde angehörenden Strahlen umfasst. — Zu dem Ende versah ich meine quadratische, früher ') beschriebene Thermosäule mit einem Rahmen, an dessen beiden Seiten metallene Deckel angebracht waren, welche, an verticalen Charnieren beweglich, so gestellt werden konnten, dass sie die eine Strahlengruppe zurückhielten, die andere aber in ihrer ganzen Ausdehnung zum Instrument gelangen ließen.

Hierbei zeigte sich, das jedes der beiden Wärmebilder eine Ablenkung von 9°,5 am Thermomultiplicator hervorbrachte, ein Beweis, das beide eine völlig gleiche Intensität hatten.

Ließ man sie gleichzeitig auf die Säule einwirken, so erhielt man eine Abweichung der Galvanometernadel auf 19°, also, wie sie erwarten ließ, einen doppelten Werth <sup>2</sup>) wie zuvor. Diese Angabe blieb innerhalb der Beobachtungs-

<sup>1) 1846.</sup> Poggendorff's Annalen, Bd. 70, S. 206.

<sup>2)</sup> Eine specielle Untersuchung meines Thermomultiplicators nach dem Melloni'schen Versahren \*) überzeugte mich, dass die Ablenkungen der Galvanometernadel bis auf 35° den sie hervorbringenden Krästen proportional gesetzt werden konnten, ein Umstand, welcher wahrscheinlich der verhältnismässigen Kleinheit der Nadeln gegen die Länge der Drahtwindungen zuzuschreiben war.

<sup>\*) 1834.</sup> Bibl. univ., LV, p, 11, 12. — Ann. de chim. et de phys., LIII, p. 23 bis 30. — Mém. de l'Acad. des Scienc., T. XIV, p. 445 ff. — Poggendorff's Annalen, Bd. 35, S. 128 bis 134, Bd. 38, S. 12 (Bd. 56, S. 326).

fehler (in diesem Falle nur Viertelgrade) constant, welche Lage auch die beiden Bilder gegen einander haben, d. h. wie man auch den Kalkspath auf die vorerwähnte Weise drehen mochte.

Alle Erscheinungen der Doppelbrechung finden nicht statt, wenn man die Wärmestrahlen, anstatt sie auf die Rhombensläche des Kalkspaths auffallen zu lassen, in einer der krystallographischen Axe parallelen Richtung durch denselben hindurchgehen läst.

Vertauscht man nämlich den Krystall, welcher seine natürlichen Flächen behalten hatte, mit einem solchen, welcher senkrecht gegen die Axe geschnitten ist, und läst die Strahlen unter einem rechten Winkel auf die angeschliffenen Flächen gelangen, so nimmt man mit dem linearen Thermoskop nur eine einzige Gruppe von Wärmestrahlen wahr, deren äußerste Gränzen einen unveränderten Abstand von einander haben. Die Ablenkung, welche ich bei einem Krystall der letzteren Art, ebenfalls von 2cm,05 Dicke, wie der zuerst beschriebene, an jenem Instrumente erhielt, betrug 36°. Die Ausbreitung der Wärmestrahlen, welche bei jeder Drehung des Kalkspaths um seine Axe dieselbe blieb, belief sich auf 1,18 bis 1,23 Linien.

Die Gesammtheit der den Krystall durchdringenden Strahlen brachte, bei Anwendung der quadratischen Thermosäule, eine Abweichung der Galvanometernadel auf 19° hervor, also eine Angabe, welche der Wirkung der beiden Wärmebilder im ersten Falle gleich kam.

Es hat sich also aus den mitgetheilten Untersuchungen ergeben:

- 1) Dass sich die Doppelbrechung der Wärmestrahlen an einem Kalkspath mit natürlichen Krystallslächen auf die einfachste Weise und zwar so darstellen läst, dass man zwei vollkommen von einander getrennte Strahlengruppen wahrnimmt, von denen die eine, bei der Drehung des Doppelspaths, eine unveränderte Stellung behält, während sich die andere um sie herumbewegt.
  - 2) Dass diese Erscheinungen bei einem senkrecht gegen

die Axe geschnittenen Krystall für diejenigen Strahlen, welche der Axe parallel sind, nicht stattfinden.

3) Dass die Intensität der beiden, im ersten Falle auftretenden Strahlengruppen dieselbe und ihre Summe gleich der Intensität der Wärmestrahlen ist, welche aus dem senkrecht gegen die Axe geschnittenen Kalkspath von gleicher Dicke auf die bezeichnete Weise austreten.

Bei Gelegenheit der Polarisation der Wärmestrahlen werden wir Veranlassung haben, auf diese Erscheinungen noch einmal zurückzukommen.

# II. Ueber die Beugung der strahlenden Wärme; von H. Knoblauch.

Die Beugung der Wärmestrahlen ist zuerst durch die Beobachtungen direct nachgewiesen worden, welche ich im August des Jahres 1846 1) veröffentlicht habe.

Eine genauere Untersuchung der dabei stattfindenden Gesetze wurde von mir im October 1847<sup>2</sup>) mitgetheilt.

Außer einem Experiment von Matteucci 3) in Betreff der Wärmeinterferenz, welches nach dem Urtheile der mit diesen Untersuchungen vertrauten Physiker keinen Glauben verdient, war bis zum Jahre 1846 selbst keine Beobachtung bekannt, aus der man indirect einen Schluß auf die gedachte Erscheinung hätte ziehen können.

<sup>1)</sup> Die Fortschritte der Physik, dargestellt von der physikal. Gesellschaft zu Berlin. Bericht v. J. 1846. S. 311.

<sup>2)</sup> Monatsberichte der Berlin. Academie, 1847, October. S. 391 bis 395.

<sup>3) 1831.</sup> Biblioth. univers., T. L, p. 1. — 1834. T. LVII, 74. — Poggendorff's Annalen, Bd. 27, S. 462. Bd. 35, S. 558.

Ein neuerdings von Fizeau und Foucault 1) erhaltenes Resultat, nach dem sich innerhalb des geometrischen Schattens eines adiathermanen Körpers eine von zwei Temperaturerniedrigungen eingeschlossene Temperaturerhöhung zeigen soll, würde den vorgedachten unmittelbaren Nachweis der Beugung der Wärmestrahlen auf eine indirecte Weise bestätigen.

Die folgende Darstellung soll die näheren Umstände meiner Versuche angeben, und den bereits bekannten neue Beobachtungen hinzufügen.

Nachdem ich mich vergebens bemüht hatte, irdischen Wärmequellen von angemessenen Dimensionen, z. B. einem Platindraht, den ich durch einen galvanischen Strom im Glühen erhielt, eine hinreichende Intensität zu geben, sah ich mich genöthigt, Sonnenwärme zu meinen Versuchen anzuwenden.

Ich ließ zu dem Ende die durch einen Heliostaten stets in derselben Richtung erhaltenen Sonnenstrahlen durch einen verticalen, von zwei Stahlschneiden gebildeten, 3<sup>cm</sup>,2 langen Spalt hindurchgehen, der mittelst einer Mikrometerschraube beliebig erweitert und verengt werden konnte.

Es kam darauf an, die Ausbreitung der Wärmestrahlen, nachdem sie den Spalt durchdrungen hatten, für verschiedene Weiten desselben kennen zu lernen.

Diess zu ermitteln, rückte ich die oben (S. 3) beschriebene lineare Thermosäule, deren wirksamer Theil nur eine Breite von 0<sup>mm</sup>,26, d. h. kaum einer Achtellinie hat, in horizontaler Richtung durch die sich hinter dem Schnitt ausbreitenden Wärmestrahlen hindurch. In demselben Augenblick, in welchem die Säule in die Strahlen eintrat, fing die Nadel des mit ihr verbundenen Multiplicators an sich zu bewegen. Ihre Ablenkung stieg, bis das Thermoskop die mittleren Wärmestrahlen erreicht hatte, und verminderte sich sodann, bis dasselbe auf der entgegengesetzten Seite aus der Wärmewirkung austrat. Wegen der bereits früher

<sup>1) 1847.</sup> Compt. rend., T. XXV, Septbr., p. 450. — Poggend. Annalen, Bd. 73, S. 466.

(S. 5) gedachten geringen Sicherheit, mit welcher sich dieser Austritt bestimmen liefs, verfuhr ich auch diesmal bei meinen Messungen so, dass ich zunächst die Stellung der Thermosäule beobachtete, bei welcher die Nadel angefangen hatte, sich zu bewegen, und sie darauf durch die ganze Ausdehnung der Wärmestrahlen hindurchrückte, um sie von der entgegengesetzten Seite abermals in die Strahlen einzuführen. Die Multiplicatornadel wich alsdann von Neuem ab, und man bemerkte wiederum den Stand der Säule, bei dem diese Ablenkung erfolgt war. Die im ersten und zweiten Falle verzeichneten Punkte gaben also die Gränzen der Wärmewirkung an, und ihre Entfernung von einander maß die Ausbreitung der Wärmestrahlen an der betreffenden Stelle.

Das Rücken der Säule geschah durch eine Mikrometerschraube, und ihre Stellung wurde an einer horizontalen Scale gemessen, welche bis auf Zehntellinien getheilt war.

Es wurde darauf gesehen, dass das Thermoskop senkrecht gegen die Strahlen und dem Spalt genau parallel, d. h. ebenfalls vertical gerichtet war. Wollte man sich von der richtigen Einstellung desselben überzeugen, so betrachtete man es durch ein Fernrohr, eine Vorsicht, welche nöthig zu seyn schien, damit das Instrument nicht durch das Herantreten des Beobachters afficirt würde. Gegen die Wärmestrahlung des Letzteren war es überdiess in allen Fällen durch doppelte Metallschirme geschützt, welche, der Säule zu, schwarz überzogen waren, um jeder möglichen Spiegelung nach dieser Seite hin vorzubeugen.

Wurde nun die horizontale Ausbreitung der Wärmestrahlen auf die oben angedeutete Weise gemessen, so ergab sich, dass sie in einer gewissen Entsernung von dem Schnitt, z. B. 6,77 Linien umfaste, wenn derselbe 4 Linien breit war, 3",13, wenn er eine Breite von ½ Linie hatte, 5",51, wenn die Schneiden bis auf ½ Linie geschlossen waren. Die zwischenliegenden Beobachtungen sind in der folgenden Tabelle enthalten.

- \*Beobachtete Ausbreitung der VVärmestrahlen, nachdem sie durch einem Spalt von:
- 4 Linion | 2 Linion | 1 Linio | ½ Linio | ½ Linio | ½ Linio | ¼ Linio

hindurchgegangen sind:

6"',77 | 4"',73 | 3"',71 | 3"',26 | 3"',13 | 3"',26 | 5"',51.

Aus dem Vergleich dieser Werthe geht hervor, dass die Ausbreitung der Wärmestrahlen, welche einen Spalt durchdrungen haben, beim Verengen desselben nur bis zu einer gewissen Gränze vermindert wird, von da an aber beständig zunimmt, bis der Schnitt vollkommen geschlossen ist.

Um nicht über diese Erscheinung durch einen Restex getäuscht zu werden, welcher etwa an den Stahlschneiden stattsinden konnte, hatte ich diese so scharf als möglich abschleisen lassen, die abgeschrägten Flächen nach dem Innern des Zimmers gekehrt, so dass sie von den einfallenden Wärmestrahlen gar nicht getrossen wurden, und sie so vollkommen geschwärzt, als es sich thun ließe. So oft ich den Versuch mit stets gesteigerter Ausmerksamkeit und Vorsicht wiederholte, sand ich das angeführte Resultat bestätigt, welches sonach nur von einer Beugung der Wärmestrahlen herrühren konnte.

Ich erwartete, bei hinreichender Verengung des Spalts mittelst des hinter ihm fortgerückten Thermoskops abwechselnd wärmere und weniger warme Stellen wahrzunehmen, was ich als einen Beweis der durch Beugung hervorgebrachten Interferenz der Wärme betrachtet haben würde, indess war es mir nicht möglich, dergleichen Unterschiede mit genügender Sicherheit zu beobachten. Auch nach dem Zwischenstellen einfarbiger Gläser gelang mir diess nicht, wenngleich dadurch meines Erachtens die Differenzen der etwa eintretenden verschiedenen Temperaturen vergrößert werden mussten.

Um die Empfindlichkeit der Instrumente zu steigern, ließ ich mir (in der Werkstatt des Hrn. Kleiner in Berlin) eine Thermosäule aus 40 Paaren von Wismuth- und Antimonstäben (jedes Element von 3<sup>cm</sup>,15 Länge und 1<sup>mm</sup>,1

Dicke) verfertigen, welche, wie bei der 15 paarigen linearen Kette, sämmtlich in einer Ebene liegen, und ebenfalls bis zur Breite einer Achtellinie zugeschrägt sind. Die Länge dieser Säule beträgt 8°m,75. Als ich dieselbe mit einem Ilgmann'schen Multiplicator verband, dessen Nadel auferordentlich astatisch, und dessen Draht aus Silber gezogen ist, war ich im Stande, durch die Wärme der Hand in einer Entfernung von etwa 0,75 Fuss bei der gewöhnlichen Temperatur eine Ablenkung von 90° hervorzubringen.

Die Intensität der zum Thermoskop gelangenden Wärme wurde dadurch erhöht, dass ich sie, unter Vermeidung der bisher stattgefundenen Reslexion vom Stahlspiegel, direct auf das Instrument einstrahlen liefs. Zu diesem Zweck hatte ich mir eine dunkle Kammer von polirtem, innen geschwärztem Metall von 2 Fuss Länge, 1' Höhe und 0',5 Breite ananfertigen, und vorn mit einem Paar vorzüglicher Stahlschneiden versehen lassen, deren Länge, den Dimensionen der oben beschriebenen Säule angemessen, 9cm,7 betrug. In diesem Apparat befand sieh die Thermosäule, welche 1',5 vom Spalt entfernt, demselben vollkommen parallel gerich-Ein Fernrohr, durch welches man in die verschlossene Kammer hineinsehen konnte, diente dazu, die Stellung der Säule zu controliren. Die Vorderwand, welche von der Sonne beschienen wurde, bestand (um die Erwärmung der das Thermoskop umgebenden Luft möglichst zu verhüten) aus dreifachem Metallblech.

Hatte man nun den Apparat in der Ebene der Eccliptik so aufgestellt, dass die Wärmestrahlen in senkrechter Richtung durch den Schnitt hindurch zur Thermosäule gelangten, und darauf die Schneiden in dem Grade genähert, dass die sichtbaren Strahlen Interferenzstreifen bildeten, so gingen diese Streisen vermöge des Fortrückens der Sonne über die Säule hin, indem sie derselben stets parallel blieben.

Aber auch bei diesem Verfahren, in dem sich die größte Intensität der Wärmestrahlen, welche zu erreichen war, mit einer hohen Empfindlichkeit der Instrumente vereinigte, ist es mir bis jetzt nicht möglich gewesen, abwechselnd wärmere und weniger warme Stellen wahrzunehmen, wenngleich ich den Versuch unter den verschiedensten Umständen sowohl in Hinsicht des Standes der Sonne als der Temperatur des Beobachtungsraumes angestellt habe.

Ich muss dieses Misslingen der doch noch zu geringen Wärmewirkung zuschreiben, die bei der ausserordentlichen Verengung des Schnittes, welche für Interserenzerscheinungen erforderlich ist, die Multiplicatornadel nur um wenige Grade ablenkte, und die kleinen etwa austretenden Unterschiede meiner Beobachtung entgehen ließen.

Fizeau und Foucault wollen jetzt (wie aus dem hereits (S. 10) erwähnten Experiment hervorgeht) hinter einem einfachen Schnitt mit einem Alkoholthermometer ') in der That eine Temperaturverschiedenheit aufgefunden haben, welche sie für eine Wirkung der Wärmeinterferenz halten.

Es schien mir nicht ohne Interesse, mittelst des beschriebenen Apparats meine vorgedachten Beobachtungen über die Beugung der Wärme zu bestätigen.

Indem sich die Sonne am Himmel fortbewegte, rückten ihre, in die dunkle Kammer eintretenden Strahlen in entgegengesetztem Sinne über die Säule hin, indem der Schnitt gleichsam die Axe bildete, um welche sie sich drehten. Die Geschwindigkeit, mit der diess geschah, betrug, da die Säule 1',5 vom Schnitt abstand, etwa 1 Linie in 1 Minute.

Es kam darauf an zu untersuchen, ob die Zeit, in der die Wärmestrahlen auf diese Weise über das Instrument fortgingen, sich beim Verengen des Schnitts nur bis zu einer gewissen Gränze vermindern, von da an aber wieder zunehmen würde.

Ich zählte deshalb für verschiedene Weiten des Spalts die Schläge eines Secundenpendels von der ersten Ablenkung der Multiplicatornadel an bis zu dem Moment, in welchem sie das Maximum ihrer Abweichung erreicht hatte. Den letzteren Punkt wählte ich, um nicht die Rückkehr

<sup>1)</sup> Dessen Kugel einen Durchmesser von der vierfachen Breite meiner Thermosäule hatte.

der Nadel in ihre Gleichgewichtslage abwarten zu müssen, welche sich doch nicht mit hinreichender Genauigkeit bestimmen ließ. Ich hatte mich davon überzeugt, daß die Nadel niemals auf dem Maximum ihrer Ablenkung verweilte, so daß der Augenblick ihrer Culmination in der That einen sichern Anhaltspunkt darbot. Für jede Aenderung der Schnittweite mußte die dunkle Kammer natürlich von Neuem eingestellt werden, was dadurch sehr erleichtert wurde, daß sie mittelst einer einzigen Schraube der Sonne nachgedreht werden konnte.

Auf die beschriebene Weise bin ich in der That zu dem erwarteten Resultate gelangt. Die Zeit, während welcher die Thermosäule in der Wärmewirkung blieb, wurde anfangs durch Verengen des Schnittes verkürzt, dann aber, sobald seine Breite auf weniger als \(\frac{1}{4}\) Linie zurückgeführt war, verlängert.

Es ist diess ein neuer Beweis für die von jener Gränze ab zunehmende Ausbreitung der durch den Spalt hindurchgegangenen Wärmestrahlen.

Bis zu diesem Punkte waren meine Resultate über die Beugung der Wärme im Jahre 1846 gediehen. Im Sommer 1847 unternahm ich eine weitere Untersuchung ihrer Gesetze.

Ich stellte mir für diesen Zweck eine lineare Wärmequelle dar, indem ich die vom Heliostatenspiegel stets nach derselben Richtung reslectirten Sonnenstrahlen, nachdem sie durch die Oeffnung einer Fensterlade in das Zimmer eingetreten waren, durch eine vertical aufgestellte Linse concentrirte. Diese ist (in der Duve'schen Werkstatt) von französischem Crownglas versertigt, das mir bei seiner besonderen Reinheit und der Unveränderlichkeit seiner Oberstäche die Vortheile zu überwiegen schien, welche Steinsalz in anderer Beziehung für Wärmeuntersuchungen dargeboten hätte. Das Verhältnis der Radien der Linse, welche eine Dicke von 9mm,25 und eine Länge von 3cm,8 hat, ist wie 1:6. Es wird dadurch erreicht, das die Strahlen, wenn sie auf die gekrümmtere Obersläche ausgefallen

und von der Linse gebrochen worden sind, nach ihrer Vereinigung, die etwa 13<sup>nm</sup>,5 von der Linse stattfindet, dergestalt divergiren, als ob sie in der That von einer erhitzten Linie ausgingen.

Die so gerichteten Wärmestrahlen ließ ich durch die Stahlschneiden hindurchgehen, und hinter diesen maß ich ihre horizontale Ausbreitung:

- 1) in verschiedenen Entfernungen vom Spalt,
- 2) für verschiedene Weiten desselben,
- 3) für verschiedene Entfernungen des Schnitts von der Wärmequelle.

Ich verfuhr dabei wieder auf die oben (S. 5, 10, 11) beschriebene Weise, d. h. ich beobachtete am Multiplicator den Augenblick, in dem die lineare Thermosäule in die Wärmewirkung eintrat, zuerst indem sie der einen, dann indem sie nach völligem Hindurchrücken durch die Strahlen der andern Gränze genähert wurde 1). Die Ausbreitung der Wärmestrahlen ergab sich alsdann aus der gegenseitigen Entfernung der Punkte, an denen sich die Säule in den gedachten Momenten befunden hatte.

I. Diese Messung wurde, der Ebene der Schneiden parallel, für die jedesmalige Weite des Spalts und für einen bestimmten Abstand desselben von der Wärmequelle, in einer Entfernung von 0',5; 1'; 1',5; 2'; 2',5, in gewissen Fällen auch von 4' und 6' vom Schnitt ausgeführt.

Das dazu nöthige Fortrücken der Säule geschah auf einer metallenen Bahn, welche senkrecht gegen die Schneiden gerichtet war. Das Thermoskop blieb dabei, so wie beim Durchgange durch die Wärmewirkung stets dem verticalen Schnitt und der Brennlinie parallel. Da ich beständig am Multiplicator beschäftigt war, mit dessen Beobachtung ich durch eine langjährige Uebung vertraut bin, so war es mir nicht möglich, zugleich die Bewegung der Säule auszuführen, und ihre Stellung an der horizontalen Scale

<sup>1)</sup> Ich mache darauf aufmerksam, dass diese Bestimmung also eine rein thermische war.

abzulesen. Diess übernahm daher mein Freund, Hr. R. Franz, der mich bei dieser ganzen mühevollen Versuchsreihe mit der größten Bereitwilligkeit unterstützte.

Es ergab sich folgende Beobachtung. Waren die Wärmestrahlen z. B. 0,5 Fuss von der Brennlinie durch den 0,5 Linie breiten Schnitt hindurchgegangen, so hatten sie, 0,5 Fuss hinter diesem, also in der doppelten Entsernung von der Wärmequelle, nicht die doppelte Ausbreitung, d. h. nicht eine Ausdehnung von 1 Linie, sondern von 1",68 erlangt.

1',0	vom	Schnitt	nicht	die	3	fache	Ausbreitung	von	1"	″,5,	sond.	von	2′′′	,15
		-					-			•				
2,0		-	-	_	5	-	-			•	-			•
2,5		_	-	•	6	_	_		_	•	_			-

Es geht daraus hervor, dass die Ausbreitung der Wärmestrahlen hinter dem Spalt beständig größer ist, als sie im Falle einer geradlinigen Begränzung seyn würde.

Dasselbe Resultat hat sich aus den übrigen in dieser Beziehung angestellten und weiter unten mitgetheilten Messungen ergeben.

Vergleicht man die Unterschiede der oben angeführten Zahlen mit einander, so ersieht man, dass z. B. die der Entfernung von 2',5 angehörige Differenz: 3",97 — 3"=0",97, größer als die für die Entfernung von 0',5 gefunden: 1",68—1" = 0",68, ist.

Bei den in anderen Fällen erhaltenen Werthen, welche die nachfolgende Tabelle enthält, bestätigt sich diese Bemerkung, wenn man den Vergleich nicht weiter ausdehnt, als er mit Rücksicht auf die Beobachtungsfehler, die sich bis auf 0",1 belaufen können, gestattet ist.

Die absolute Differenz zwischen der wirklichen und der als geradlinig berechneten Ausbreitung der Wärmestrahlen zeigt sich demnach in weiterem Abstande vom Spalt größer als in geringerer Entfernung von diesem.

II. Zur Ermittlung des Einslusses, den die Weite des Schnittes auf die Beugungserscheinungen ausübt, mass ich die Ausbreitung der Wärmestrahlen für die vorgedachten

Abstände und bei der jedesmaligen Entfernung des Spalts von der Wärmequelle, wenn die Schneiden einander auf 4 Linien, 2",1" und 0",5 genähert waren.

Hätte jenseits derselben eine Begränzung durch gerade, von der Wärmequelle aus an die Schneiden gezogene Linien stattgefunden, so wäre die Ausdehnung der Wärmewirkung, z. B. bei einem Abstande des Spalts von 0',5 von der Brennlinie, in einer Entfernung von 2',5 hinter demselben, d. h. in der 6 fachen von der Wärmequelle, sechs Mal so groß als die zugehörige Schnittweite gewesen.

Sie betrug aber in der That:

bei dem 4" breiten Schnitt nicht 24", sondern 25",04

-	_	2	_	-	-	12 ,	-	12,58
								6 ,51
								3 ,97.

Das Verhältniss der beobachteten Werthe zur Spaltöffnung war also auch nicht 6: 1, wie es für eine geradlinige Begränzung hätte seyn müssen, sondern

Diese Zahlen bestätigen nicht allein die obige Bemerkung über die Abweichung der hinter dem Spalt stattfindenden wirklichen und der als geradlinig berechneten Ausbreitung der Wärmestrahlen, sondern sie lehren auch, dass diese Abweichung desto größer ist, je mehr man die Weite des Schnittes, durch welchen sie hindurchgehen, vermindert.

Die weiter unten zusammengestellten Werthe haben dieses Gesetz auch in den verschiedensten andern Fällen aufs Vollkommenste dargethan.

Ich würde die Beobachtungen noch für geringere Weiten des Schnitts als 0",5 angestellt haben, wenn nicht die Gränzen der Wärmewirkung bei fortgesetzter Verkleinerung des Spalts, namentlich in größerer Entfernung von demselben, angefangen hätten unsicher zu werden, eine Be-

merkung, welche ich schon früher in den Fällen gemacht hatte, in denen eine Interferenz der Strahlen erwartet werden konnte.

III. Alle vorgedachten Messungen wurden, um die Abhängigkeit jener Ausbreitung von der Entfernung der Wärmequelle kennen zu lernen, bei einem Abstande des Spalts von der Brennlinie auf 0',25; 0',5; 0',75 und 1' ausgeführt.

Ist der Schnitt bei einer Breite von 0",5, 0',25 von derselben entfernt, so sollten sich die Wärmestrahlen, wenn ihre Verbreitung jenseit desselben von geraden Linien begränzt wäre, 0',5 hinter dem Spalt, d. h. in der 3 fachen Entfernung von der Wärmequelle auf 1",5 Breite erstrecken. Dieselbe Ausdehnung sollte die Wärmewirkung unter jener Voraussetzung 1' hinter dem Schnitt haben, wenn derselbe 0',5 von der Brennlinie angebracht ist; 1',5 hinter ihm, wenn sein Abstand von der Wärmequelle 0',75 beträgt; 2' hinter dem Spalt, wenn er um 1' von dieser entfernt ist.

Die Ausbreitung der Wärmestrahlen umfasst aber an den genannten Stellen wirklich:

bei 0',25 Entfernung des Schnitts von der Wärmequelle 2",13

- 0,50	-	-	-	-	-	-	2,15
- 0,75	-	-	-	-	-	-	2,56
- 1.00	•	-	•••	_	-	-	2,66

Die Ausbreitung der Wärmestrahlen hinter dem Schnitt übertrifft also die als geradlinig berechnete in desto höherem Grade, je weiter derselbe von der linearen Wärmequelle entfernt ist.

Die folgende Uebersicht zeigt, dass diess auch in anderen Fällen wahrgenommen wurde.

Es ist dabei zu bemerken, dass dieser Vergleich verhältnissmäsig die geringste Genauigkeit zuläst, weil er sich auf Bestimmungen verschiedener Tage bezieht, und man daher wohl thut, sich an die Messungen für eine Schnittweite von ()",5 zu halten, bei denen die Beugung überhaupt am deutlichsten hervortritt.

Die Tabelle I stellt die wirklich beobachteten Ausbreitungen der Wärmestrahlen hinter dem Spalt für verschie-

dene Breiten desselben und bei verschiedener Entfernung der linearen Wärmequelle dar.

Die Tafel II enthält die Zahlen, welche sich aus jenen

Entfer- nung der linearen	Entfer- nung hin- ter dem Spalt, in	I.  Beobachtete Ausbreitung der VVärmestrahlen, nachdem sie durch einen Spalt von:							
VVärme- quelle vom	welcher d.	4 Linien	2 Linien	1 Linie	0,5 Linie				
Spalt.	Messung statifand.	hindurchgegangen sind.							
Fuss.	Fuls.	Linien.	Linien.	Linien.	Linien.				
0,25	0,5	12,34	6,27	3,81	2,13				
	1,0	20,37	10,22	5,41	2,89				
	1,5	28,35	14,18	7,40	4,02				
	2,0	36,23	18,09	9,35	5,04				
	2,5	44,10	22,02	11,60	6,28				
Fuls	Fuss.	Linien.	Linien.	Linien.	Linien.				
0,50	0,5	<b>8,64</b>	4,70	2,60	1,68				
	1,0	12,65	6,67	3,44	2,15				
j	1,5	17,12	8,75	4,67	2,63				
	2,0	21,16	10,71	5,41	3,31				
	2,5	25,04	12,58	6,51	3,97				
Fus.	Fuss.	Linien.	Linien.	Linien.	Linien.				
0,75	0,5	7,22	3,94	2,45	1,84				
	1,0	10,00	5,28	3,26	2,29				
	1,5	12,84	6,65	3,92	2,56				
·	2,0	15,44	8,06	4,67	2,97				
	2,5	18,06	9,35	5,25	3,55				
	4,0				4,54				
	6,0				5,86				
Fus.	Fuss.	Linien.	Linien.	Linien.	Linien.				
1,00	0,5	6,70	3,60	2,06	1,84				
	1,0	8,51	4,41	2,62	2,03				
	1,5	10,48	5,65	3,20	2,29				
	2,0	12,65	6,49	3,66	2,66				
	2,5	14,89	7,70	4,44	2,99				
	4,0			-	3,55				
	6,0			į	4,91				

Aus allen diesen Beobachtungen geht hervor, dass die kinter dem Spalt wahrgenommene Ausbreitung der Wärmestrahlen von der geradlinig berechneten abweicht, und zwar in desto höherem Grade:

- 1) in je größerem Abstande von dem Schnitt die Messung angestellt wird,
- 2) je enger der Spalt ist, durch den die Wärmestrahlen hindurchgehen,

Bestimmungen ergeben, wenn die jedesmalige Schnittweite gleich I gesetzt wird. Sie liefern also einen unmittelbaren Vergleich mit der als geradlinig berechneten Ausbreitung.

II.
Verhältniss der VVeite des Spalts zur Ausbreitung der VVärmestrahlen,

als geradlinig	bei 4 Linien	bei 2 Linien	bei 1 Linie	bei 0,5 Linie.				
berechnet.	Schnittweite beobachtet.							
1:3 1:5 1:7 1:9	3,09 5,09 7,09 9,06 11,02	3,14 5,11 7,09 9,05 11,01	3,81 5,41 7,40 9,35 11,60	4,26 5,78 8,04 10,08 12,56				
1 : 2 1 : 3 1 : 4 1 : 5 1 : 6	2,16 3,16 4,28 5,29 6,26	2,35 3,34 4,38 5,36 6,29	2,60 3,44 4,67 5,41 6,51	3,36 4,30 5,26 6,62 7,94				
1 : 1,66	2,50 3,21 3,86 4,52	1,97 2,64 3,33 4,03 4,68	2,45 3,26 3,92 4,67 5,25	3,68 4,58 5,12 5,94 7,10 9,08 11,72				
1 : 1,5 1 : 2,0 1 : 2,5 1 : 3,0 1 : 3,5 1 : 5,0 1 : 7,0	1,68 2,13 2,62 3,16 3,72	1,80 2,20 2,83 3,25 3,85	2,06 2,62 3,20 3,66 4,44	3,68 4,06 4,58 5,32 5,98 7,10 9,82				

3) je größer seine Entfernung von der Wärmequelle ist.

Um in letzterer Hinsicht den Versuch bis zur äußersten Gränze fortzusetzen, welche sich erreichen ließ, maß
ich die Ausbreitung der Wärmestrahlen auch in dem Falle,
in welchem sie unmittelbar von der Sonne, also in Bezug
auf die übrigen Verhältnisse gleichsam aus unendlicher Ferne
kamen.

Ich hatte zu dem Ende die cylindrische Linse fortge-

nommen, so dass die Strahlen direct durch die Schneiden hindurchgingen, und bestimmte ihre Gränzen, 0',5; 1'; 1',5; 2' und 2',5, hinter dem Schnitt für eine Weite desselben von 4, 2, 1 und 0,5 Linie.

Es war hierbei zu berücksichtigen, dass die Wärmestrahlen bei diesem Versuch nicht mehr von einer einzigen verticalen Linie, sondern von einer Scheibe ausgingen. — Wäre das Erstere der Fall gewesen, so hätten sie sich, eben so wie sie parallel unter sich zum Schnitt gelangten, auch hinter demselben parallel fortpslanzen müssen, sosern keine Beugung erfolgt wäre. Ihre horizontale Ausbreitung würde alsdann stets der Weite des Schnittes gleich gewesen seyn.

Gingen sie aber von einer Scheibe aus, so musste sich ihr horizontaler Durchschnitt hinter dem Spalt auch ohne den Einfluss der Beugung vergrößern. Und zwar musste sich diese Vergrößerung bei einem scheinbaren Durchmesser der Sonne von einem halben Grade auf jeder Seite des Schnittes wie die Tangente eines Viertelgrades verhalten. Nun ist aber  $tang \frac{1}{4}$  ° = 0,043634, mithin beträgt die von der Sonnenscheibe herrührende Ausbreitung der Strahlen, in einem Abstande von 0',5 oder 72" hinter dem Schnitt, auf jeder Seite desselben 0",3141648, oder im Ganzen 0",6283296. Der in Rede stehende Einflus erweitert also den Bereich der Strahlen

0',5	hinter	dem	<b>Spalt</b>	um	<b>0</b> ''	<b>7,63</b>
1,0	-	-	-	-	1	,26
1,5	-	-	_	-	1	,88
2,0	-	-	•	-	2	,51
2,5	-	-	-	-	3	.14.

Erst nach Abzug dieser Werthe, welche zu der jedesmaligen Breite des Schnittes hinzutreten, würde man die Ausdehnung der Strahlen für den Fall erhalten, in dem sie von einer einzigen geraden Linie im Unendlichen ausgehen.

Es ist zu untersuchen, wie sich die Ausbreitung der Wärmestrahlen an den verschiedenen Stellen nach dieser Reduction zu der jedesmaligen Schnittweite verhalten wird. War der Spalt 0",5 breit, so umfasste die wirklich beobachtete Ausbreitung der Wärmestrahlen

0',5	hinter	dem	Schnitt:	1'	", <b>42</b>
1,0	-	•		2	,13
1,5	-	-		2	,83
2,0	-	-		3	,60
2,5		-		4	.33

also nach Abzug der obigen Zahlen,

in einer Entfernung von 0',5 vom Schnitt: 0"',79

-	-	-	-	1,0	-	-	0 ,87
-	, <b>•</b>	<b>-</b>	-	1,5	-	-	0,95
-	-	-	-	2,0	-	-	1 ,09
-	-	-	-	2,5	-	-	1 ,19.

Vergleicht man diese Werthe mit 0",5, der Weite des Schnittes, welcher die Ausbreitung der Wärmestrahlen ohne die Beugung beständig hätte gleich bleiben sollen, so ersieht man auf's Neue, wie die wahre Begränzung der Wärmewirkung von einer geradlinigen abweicht, und wie ihre Differenz in dem Maasse zunimmt, als man sich von den Schneiden entfernt.

Bei verschiedener Weite des Schnittes ergaben sich folgende Beobachtungen. 2',5 hinter demselben erstreckten sich die Wärmestrahlen

bei dem 4" breiten Schnitt auf 7",25

```
- - 2 - - 5 ,59
- - 1 - - 4 ,88
- - 0 ,5 - - - 4 ,33.
```

Es bleiben hiervon, nach Abrechnung der vorgedachten 3",14,

bei 4" Schnittweite: 4",11
- 2 - 2,45
- 1 - 1,74
- 0,5 - 1,19.

Die angeführten Werthe verhalten sich also zum Spalt selbst,

```
wenn derselbe 4" breit ist, wie 4,11:4 oder 1,03:1

2 - - 2,45:2 - 1,23:1

1 - - 1,74:1 - 1,74:1

- 0,5 - - - 1,19:0,5 - 2,38:1
```

Diese Beobachtungen lassen die relative Steigerung der Wärmeausbreitung beim Verkleinern des Schnittes deutlich erkennen.

Aus der nachfolgenden Tabelle, welche überdiess die vorigen Angaben vervollständigt, geht diess auch in andern Fällen entschieden hervor.

Entfernung hinter dem	Beobachtete Ausbreitung der VVärmestrahlen, nachdem sie durch einen Spalt von:							
Spalt, in wel- cher die	4 Linien	0,5 Linie						
Messung stattfand.	hindurchgegangen sind.							
Fuss.	Linien.	Linien.	Linien.	Linien.				
0,5	4,65	2,76	2,05	1,42				
1,0	5,39	3,37	2,78	2,13				
1,5	6,00	4,20	3,45	2,83				
2,0	6,55	4,97	4,20	3,60				
2,5	7,25	5,59	4,88	4,33				
	Ausbreitung nach Abzug des Einflusses der Sonnenscheibe. (S. 22.)							
Fuss.	Linien.	Linien.	Linien.	Linien.				
0,5	4,02	2,13	1,42	0,79				
1,0	4,13	2,11	1,52	0,87				
1,5	4,12	2,38	1,57	0,95				
2,0	4,04	2,46	1,69	1,09				
2,5	4,11	2,45	1,74	1,19				
	Verhältniss der VVeite des Spalts zur Ausbreitung der VVärmestrahlen wie 1 zu:							
Fuß.								
0,5	1,01	1,07	1,42	1,58				
1,0	1,03	1,06	1,52	1,74				
1,5	1,03	1,19	1,57	1,90				
2,0	1,01	1,23	1,69	2,18				
2,5	1,03	1,23	1,74	2,38				

Es war bei diesen Bestimmungen gleichgültig, ob die Sonnenstrahlen unmittelbar zu dem Schnitt gelangten, hinter welchem die Messung ausgeführt wurde, oder ob sie schon vorher durch einen andern, der sich in beliebiger Entfernung von jenem befinden mochte, gegangen waren, sofern nur die ganze Weite des zweiten Schnittes von ihnen erfüllt wurde.

Die Beugung der strahlenden Wärme, auf deren Entdeckung meine vorgedachte Beobachtung vom Jahre 1846 (S. 12, 15) geführt hatte, ist sonach durch die mitgetheilten Untersuchungen auch in ihren Gesetzen erkannt worden.

## III. Ueber die Pseudomorphosen des Fuhlerzes; vom Dr. philos. G. H. Otto Volger, Privatdocenten zu Göttingenen.

Hr. Prof. K. Blum erwähnt in dem Nachtrage zu seinem trefflichen Werke über die Pseudomorphosen des Mineralreiches gewisser Vorkommnisse von Pseudomorphosen des Kupfererzes nach Fahlerz (S. 115), des Kupfermalachites nach Fahlerz (S. 118) und der Kupferlasur nach Fahlerz (S. 120).

Hr. Geh. Hofrath Hausmann giebt im Handbuche der Mineralogie zu den Fahlerzen die allgemeine Anmerkung, dass das Fahlerz Zersetzungen erleide, welche bei den an Arsenik reichen Modificationen rascher als bei andern fortzuschreiten scheinen. "Es gehen Kupfersalze, zumal Kupfergrün und Kupferlasur, bei einem Arsenikgehalte auch arseniksaure Kupfersalze, und ausserdem Eisenoxydhydrat aus demselben hervor. "Eigentliche Pseudomorphosen erwähnt Derselbe nicht; auch finde ich solche in keinem anderen Werke, außer in den von Blum benutzten und citirten Schriften Haidinger's, angeführt.

Blum stellt die Formeln der Fahlerzmischung auf der einen Seite und der oben genannten pseudomorphen Substanzen auf der andern Seite zusammen, und weist die Unterschiede derselben nach. Es sey im ersten Falle Fahlerz, = Fe<sup>4</sup> (Sb, As) + 2 Eu<sup>4</sup> (Sb, As), durch Verlust von 4S, (Sb, As) und Aufnahme von 6O, 3H im ersten Gliede der Formel, und durch Verlust von 8S, 2(Sb, As) und Aufnahme von 16O, 16H im zweiten Gliede der Formel, in die neu Substanz Kupferpecherz, = Fe<sup>2</sup> H<sup>3</sup>, 16 Cu H, wahrscheinlich ein Gemenge, übergegangen. — Im zweiten Falle sey Fahlerz dadurch in Malachit, gemengt mit Eisenoxydhydrat, umgewandelt, dass 21S und 3(Sb, As) verschwun-

den und einerseits von dem zurückgebliebenen Kupfer 16O, 8C und 8H zur Bildung von 8(CuC+CuH=Malachit), andererseits von dem Eisen 6O, 3H zur Bildung von Fe<sup>2</sup>H<sup>3</sup> aufgenommen worden seyen. — Im dritten Falle sey Fahlerz, ganz in analoger Weise, durch Verlust von Schwefel, Antimon, Arsenik und etwaigem Zinkgehalte, und durch Aufnahme von Sauerstoff, Kohlensäure und Wasser theils zu Kupferlasur, = 2CuC+CuH (theils auch zu erdigem Malachite) und theils zu Brauneisenocher umgewandelt worden.

In Betreff des Kupferpecherzes muß hingegen bemerkt werden, daß dasselbe nicht Kupferoxydhydrat, sondern Kupferoxyd (theilweise auch wohl Kupferoxydul) enthält, wonach obige Formel also zu modificiren wäre in

 $\ddot{\mathbf{F}}e^{2}\dot{\mathbf{H}}^{3}\mathbf{16}\dot{\mathbf{C}}\mathbf{u}$  (oder  $\dot{\mathbf{C}}\mathbf{u}^{x}+\dot{\mathbf{C}}\mathbf{u}^{x}$ ).

Durch jene Zusammenstellung der Formeln ist jedoch keineswegs weder die Erscheinung der genannten Pseudomorphosen erklärt, noch eine Darlegung des chemischen Processes, welchem sie ihre Entstehung verdanken, gege-Man kann, nach unseren Begriffen von der Natur chemischer Verbindungen, nicht wohl annehmen, dass ein Austausch gewisser Stoffe gegen neu hinzugekommene in der oben angedeuteten summarischen Weise, noch dass die Umwandlung der complicirten Mischung, aus welcher der frühere Körper bestand, in eine neue, nicht minder complicirte, unmittelbar stattgefunden habe. Vielmehr muss man vermuthen, dass eine jede chemische Verbindung in derselben Weise, wie wir uns dieselbe theoretisch vorstellen und durch die Formel versinnlichen, gesetzmässig erst das eine ihrer Glieder verliere und dann ein neues aufnehme . . . . . und so in allen Theilen der Formel. Also im vorliegenden Falle, wo Fahlerz,  $= \stackrel{'}{\text{Fe}} \stackrel{!}{\underline{!}} (\stackrel{'''}{\text{Sb}}, \stackrel{'''}{\text{As}}) + 2 \stackrel{'}{\text{Cu}} \stackrel{'''}{\text{Sb}}, \stackrel{'''}{\text{As}}),$ zu Kupferpecherz, = Cu, (Fe<sup>2</sup> H<sup>8</sup>), umgewandelt ist, würde man erwarten dürfen, dass zuerst die elektronegativen Glieder der Fahlerzformel, beidemal (Sb, As), verschwunden

und Fe+2 Eu zurückgeblieben seyen, dass diese dann wieder ihre elektronegativen Bestandtheile, beidemale S, verloren haben, und dass dann aus Fe+2 Eu, durch Aufnahme von Sauerstoff und Wasser, Kupferpecherz gebildet worden sey. Dieser complicirte Process könnte schrittweise mit der ganzen Masse vorgegangen seyn, so dass der ganze Fahlerzkrystall im ersten Stadium der Umwandlung aus Schwefeleisen und Schwefelkupfer, im zweiten aus Eisen und Kupfer, im dritten aus Eisenoxyd (-hydrat) und Kupferoxydul (oder -oxyd) bestanden hätte - oder derselbe könnte von Atom zu Atom fortgeschritten seyn, so dass etwa zu einer gewissen Zeit ein Theil der Masse noch Fahlerz, der andere schon Schwefeleisen und Schwefelkupfer, ein dritter schon Kupferpecherz gewesen wäre. Letzteren Gang würden wir hier wohl annehmen müssen, da bei dem ersteren schwerlich die Pseudomorphose noch die Form des Fahlerzes deutlich behalten haben möchte.

Auf den ersten Blick könnte das Gesagte als leere Speculation erscheinen. Allein es handelt sich hier in der That um etwas Werthvolleres; es handelt sich um die Vorstellung, welche wir uns von der Natur chemischer Verbindungen zu machen haben. Die Analyse des Fahlerzes ergiebt (zunächst einmal abgesehen von den vicariirenden Bestandtheilen, Silber, Zink, Quecksilber und Arsenik), Eisen, Kupfer, Schwefel und Antimon, ohne dass wir eine nähere oder entferntere Combination dieser Stoffe erweisen könnten. Haben wir uns nun zu denken, es seyen alle diese Stoffe in gleicher Nähe verbunden? - dagegen redet gar sehr die ganze elektro-chemische Theorie, welche doch fest genug begründet zu seyn scheint. Oder sind Eisen und Kupfer zunächst mit Antimon zu einem Antimonide verbunden, und ist dieses dann mit Schwefel vereinigt? — diess würde dem Binaritätsgesetze durchaus zuwiderlaufen. Oder endlich sind Eisen, Kupfer und Antimon jedes mit Schwefel verbunden, und besteht sodann das Fahlerz aus einer Verbindung von einem Metallsulfuride und einem Metalloïdsulfuride? - so stellt es uns die Rose'-

sche Formel der Fahlerzmischung dar, und ähnlich die Frankenheim'sche, welche letztere Fe und Eu als isomorph betrachtet. Welche dieser Vorstellungsweisen den Vorzug verdiene, das würde sich ergeben, wenn wir eine stufenweise Elektrolyse des Fahlerzes vornehmen könnten. Eine solche auszuführen sind wir nun nicht im Stande, und obige Formeln bleiben daher einstweilen nur Producte der Theorie; interessant aber wäre es, wenn wir etwa Zwischenstufen der Umwandlung des Fahlerzes zu Kupferpecherz in der Natur auffänden, welche unserer theoretischen Vorstellung ent-Eins wollen wir hier sogleich festhalten, dass nämlich das Kupferpecherz (Fe' H3), Cu, selbst uns nur eine Zwischenstufe zwischen Fahlerz und den Pseudomorphosen von Kupferlasur und Kupfermalachit nach Fahlerz darstellt. Es ist gleichsam nur ein einstweiliger Ruhepunkt im Umwandlungsprocesse. Das Kupfer ist im Pecherze als blosses Oxydul oder Oxyd enthalten, das Eisen schon als Brauneisenocher; beide bilden ein inniges Gemenge. der Kupferlasur und im Malachite, welche so nahe verwandt sind, und sogar an ein und derselben Pseudomorphose vorkommen, ist das Kupfer, außer mit Sauerstoff, auch noch mit Kohlensäure und Wasser verbunden, und der Brauneisenocher ist ausgeschieden. Es liegt in der That nahe, zu vermuthen, dass die Kupferlasur- und Malachitpseudomorphosen wirklich die Kupferpecherzstufe durchlaufen haben, wenn auch nur von Atom zu Atom, und nicht die ganze Masse des Pseudokrystalls gleichzeitig. Die Umwandlung von Kupferpecherz in Kupferlasur und Malachit ist ja eine so häufig vorkommende Erscheinung, und auch bei den Pseudomorphosen von Kupferpecherz nach Fahlerz gedenkt Blum a. a. O. des mit demselben vergesellschafteten Malachits.

Suchen wir nun aber von der Malachitbildung, welche als ein Endpunkt in der Umwandlungsreihe des Fahlerzes betrachtet werden kann, durch die Uebergangsstufe des Kupferpecherzes eine weitere Annäherung rückwärts zum Fahlerze, so forschen wir in den Verzeichnissen der bislang

beobachteten Pseudomorphosen vergeblich. Außer Malachit, Kupferlasur und Kupferpecherz finden wir keine Pseudomorphosen nach Fahlerzformen bemerkt. Insbesondere fehlt uns die Beobachtung von Schwefelkupfer und Schwefeleisen, welche schon ganz vortrefflich die Lücke zwischen Fahlerz und Kupferpecherz ausfüllen würde; denn Umwandlungen von Schwefelkupfererzen (Kupferglanz, Buntkupfererz, Kupferkies) zu Kupferpecherz (und durch dieses in Kupferlasur und Malachit) gehören zu den gewöhnlichsten Erscheinungen des Mineralreiches.

Mit diesen Betrachtungen wollte ich die Beschreibung einer Pseudomorphorse einleiten, deren Beobachtung diese Arbeit veranlasst hat. Ich ruse nun zunächst die vollständige Formel der Fahlerzmischung zum leichteren Verständnisse herbei:

oder kürzer:

und führe hienach ein die Pseudomorphosen von RS\*, wobei R die im ersten Gliede der Frankenheim'schen Formel stehenden Metalle bedeutet, oder kürzer, nach der Hauptbeobachtung, Pseudomorphosen von

### Kupferkies nach Fahlerz.

Diese Pseudomorphosen sind vielleicht diejenigen, welche am frühesten das Auge der Mineralogen auf sich gezogen haben. Sie sind dem Harzerischen Bergmann längst gar wohl bekannt gewesen und in älteren Schriften erwähnt, ehe man an Pseudomorphosen, ja selbst ehe man an die Gesetzmäsigkeit der Krystallisation dachte. Aber eben der

Umstand, dass man diese Pseudomorphosen so lange kannte und an den alltäglichen Anblick derselben gewöhnt war, ist wohl die Ursache, dass man nie weitere Ausmerksamkeit auf dieselben wandte, und dass man, wunderbar genug, bei allem Suchen nach Pseudomorphosen diese so schöne und lehrreiche gewiss häufig in der Hand gehabt (denn sie fehlt in keiner Sammlung), aber immer übersehen hat. Wenn irgendwo das Sprüchwort: » den Wald vor Bäumen nicht sehen«, eine Anwendung finden kann, so ist es in diesem Falle. Jeder Bergmann auf dem Oberharze kennt die eigenthümliche Vergesellschaftung von Kupferkies und Fahlerz, und weiss insbesondere, dass gewisse Körper, welche dem Auge nichts darbieten, als alle Merkmale von Kupferkies, dennoch ihrer Hauptmasse nach aus Fahlerz bestehen. Ja der Kupferkies ist sogar ein empirisches Merkmal des Fahlerzes, wie etwa die Kobaltblüthe ein Merkmal des Speiskobalts ist. - Ich will nicht verweilen bei Citaten aus älteren Werken, sondern nur einige neuere anführen. C. C. v. Leonhard macht im »Handbuche der Oryktognosie (Heidelb. 1826)«, S. 650, zum »lichten (arsenikhaltigen) Fahlerze« die Bemerkung: - - »oder die Krystalle durchaus bekleidet mit dünnem Ueberzuge von Kupferkies.« - Diesen Kupferkiesüberzug erwähnt auch Blum im »Lehrb. der Oryktogn. (Stuttg. 1845)«, S. 600. - Nicht minder gedenkt desselben Hausmann in seinem so überaus werthvollen »Handbuche der Mineralogie (Gött. 1845 bis 1847)«, worin derselbe ein solches Vorkommen insbesondere, S. 179, beim Schwarzgiltigfahlerze, und S. 180 beim Silberfahlerze anführt. - Leonhard hat den Fundort dieses Vorkommens beim lichten Fahlerze nicht angegeben; Hausmann's Silberfahlerz kommt allein in Freibergischen Gruben vor, das Schwarzgiltigfahlerz bricht an mehreren Orten, und ist, wie auch das Silberfahlerz, frei von Arsenik.

Man kann die in Rede stehende Erscheinung, den sogenannten Kupferkiesüberzug auf Fahlerzkrystallen, welches eben die Pseudomorphose ist, die ich hier sogleich näher beschreiben will, nicht schöner sehen, als auf dem Rosen-

höfer Gangzuge bei Clausthal, auf welchem zumal die Gruben »Alter · Segen« und »Zille«, die durch alle Samulungen verbreiteten Stufen liefern. Ich habe fußgroße Wände gesehen, welche auf einer Decke von Spatheisenstein, wie auf einer ebenen Tafel, eine dichte Saat von 2 Zoll grossen Fahlerzkrystallen tragen, die aussen alle ganz als Kupferkies erscheinen, so dass man gar nichts vom Fahlerze erblickt. Es brechen auf den genannten Gruben die Fahlerze mit Eisenspath, der Hauptgangart, Eisenbraunspath, Bitterspath, Schwerspath, Bergkrystall, Bleiglanz, Zinkblende, Kupferkies, Bournonit, Kupferlasur, Malachit und Brauneisenstein. Diese Mineralien aber stehen zu den Fahlerzen in sehr verschiedenen Beziehungen, welche durch die einfache Anführung des Zusammenvorkommens nicht au's Licht gestellt werden. Vielmehr ist dieses Zusammenvorkommen etwa zu vergleichen mit dem Zusammenvorkommen von Petrefacten verschiedener Perioden an ein und demselben geographischen Orte; die Bildung des Ganggesteins mit den Fahlerzen, Bleiglanz und Zinkblende, nebst dem Schwerspathe, die Bildung des Kupferkieses, und endlich die Bildung von Bitterspath, Kupferlasur, Kupfermalachit und Brauneisenstein bezeichnen drei sehr verschiedene Perioden in der Geschichte des Gebirges. Eine nähere Beschreibung der Gaugstufen und der Anordnung der einzelnen Mineralien auf ihnen wird zum Schlusse dieser Arbeit nicht uninteressanten Betrachtungen Gesichtspunkte darbieten.

Die Fahlerzkrystalle von tetraëdrischem Typus liegen auf einer dünneren oder dickeren Unterlage von Sphatheisenstein, welcher die Wände der Gangspalten als krystallinischen Sinter bekleidet, halb in dieselbe eingebettet, halb hervorragend, mitunter ganz verhüllt, mitunter aber auch frei aufgewachsen. In letzterem Falle bildet eine Tetraëdersläche die Basis, während das entgegengesetzte Extrem da stattzufinden pflegt, wo der Krystall mit einer Tetraëderspitze oder mit einer Tetraëderkante in die Eisenspathdecke eingesenkt liegt. — An allen Krystallen, welche mehr oder weniger aus der Eisenspathwand hervorragen, sieht man von

Fahlerzmasse äußerlich keine Spur, sondern man sieht nur tetraëdrische zartdrusige Kupferkieskörper, welche an und für sich durchaus nicht verrathen würden, dass sie einen fremdartigen Kern umschließen. Allein die Drusigkeit der Flächen und der reguläre Charakter des Tetraëders, so wie die verschiedenen Flächencombinationen, welche auch bei hemiëdrisch gebildeten Kupferkieskrystallen sonst nicht vorzukommen pflegen, lassen vermuthen, dass hier nicht eine Kupferkieskrystallisation, sondern eine Pseudomorphose vor-Bei einem leichten Drucke mit den Spitze einer Pincette zerbricht nun aber der Kupferkies, und man erkennt, dass derselbe nur als eine ganz dünne Decke einen eisenschwarzen Kern von Fahlerz verbirgt, welcher letztere in ihm, wie in einem Gehäuse, liegt. Mitunter ist die Kupferkieshaut nur so zart, wie ein getrockneter Firnissanstrich; mitunter dagegen ist dieselbe dicker, und bildet eine nicht unbedeutende Rinde um den Fahlerzkern. Allein in diesem Falle zeigt sich bei näherer Betrachtung unter einer guten Lupe, auch wohl schon dem unbewaffneten Auge, dass dieselbe aus mehreren Lagen besteht, welche durch je einen sehr feinen Zwischenraum gesondert und von einander ablösbar sind.

Die oberste, oft einzige, Kupferkieshaut ist, wie bemerkt worden, zartdrusig. Sie besteht aus sehr kleinen, glänzenden, engverwachsenen Krystallindividuen, deren jedes durch seine frei hervorragenden Spitzen besondere Lichtspiegelungen hervorbringt, so dass dieselbe dem blossen Auge etwa wie eine Schaumgoldbelegung, unter guter Vergrößerung dagegen wie eine unregelmässig bedruste Erzplatte erscheint. Die Krystalle sind im Allgemeinen messinggelb oder goldgelb, häusig aber auch grüngoldig, und bläulich und röthlich angelausen, und dann an Farbenspiel den schönen Flügeldecken des Juwelenkäsers vergleichbar. Die Krystallindividuen, welche, dicht an einander gedrängt, diese Kupferkieshaut bilden, sind dabei so klein, dass das blosse Auge ein Hervorragen derselben meistens nicht deutlich wahrnimmt, und dass die ganze Kupferkieshaut völlig geradslächig

und fast eben erscheint. Dabei treten auf der letzteren selbst die stumpfesten Kanten der Fahlerzslächen äußerst rein und deutlich hervor, wie man es bei einer Incrustation nicht erwarten kann. Das Ganze sieht für das bloße Auge ganz genau so aus, als ob etwas rauhslächige Fahlerzkrystalle mit Schaumgold überzogen wären.

Entfernt man die Kupferkieshaut von einem Fahlerzkrystalle, welcher nur eine solche trägt, sie sey auch noch so zart, so bemerkt man bald, dass der Fahlerzkrystall darunter bei weitem nicht so wohl ausgebildete Kanten besitzt, als erstere, obgleich man ihn beim Entfernen des Kupferkieses, welches sehr leicht gelingt, nicht im geringsten beschädigte. Gelingt es bei einem Krystalle, welcher mehrere Kupferkieshäute über einander trägt, die oberste an einer Kante so abzusprengen, dass die unterliegende erhalten bleibt, so findet man, dass diese ebenfalls minder scharf ausgebildet ist, als die äusserste, und dieser Mangel nimmt nach innen hin bei jeder neuen Lage zu. Noch viel mehr aber, wo die Kupferkiesdecke recht stark ist, tritt dieses Missverhältnis an dem Fahlerzkerne hervor. Man findet Körper dieser Art, bei denen ein wohlgeformtes Kupferkiesgehäuse mit den mannigfachen Flächencombinationen der Fahlerztetraëder innen einen Kern von Fahlerz enthält, der, gänzlich abgerundet, kaum noch den tetraëdrischen Typus erkennen lässt, und etwa wie eine stumpse Räucherkerze aussieht. Diess alles darf man nur einmal scharf in's Auge gefasst zu haben, um überzeugt zu seyn, dass die Kupferkiesmasse keineswegs als eine Incrustation über Fahlerzkrystallen gebildet seyn kann, sondern dass vielmehr der Kupferkies an die Stelle der äußeren Fahlerzmasse selbst getreten ist, während die letztere sich verminderte. Diese Verminderung der Fahlerzmasse wurde aber durch den Kupferkies nicht völlig ausgeglichen, sondern es blieben leere Räume; die Kupferkiesbülle umgiebt den Fahlerzkern nur ganz lose, und letzterer liegt in dem Gehäuse so abgesondert, dass man ihn würde bewegen können, wenn das Gehäuse ihn auf allen Seiten umgäbe, und er nicht mit einem Theile seiner Flächen fest in dem Eisenspathe haftete.

Auf den ersten Blick könnte man eine Incrustation der Fahlerzkrystalle durch Kupferkies allerdings um so mehr glauben, als dieser Ueberzug sich nur an den nicht eingewachsenen, sondern frei hervorragenden Flächen der Fahlerze findet - wobei es freilich immer schon eine eigenthümliche Erscheinung bleibt, dass alle diese Flächen gleichförmig und gleich stark, und mit der ununterbrochensten Regelmässigkeit incrustirt erscheinen, welche Lage sie auch haben mögen. Dieser letztere Umstand lässt sich weder mit der Voraussetzung einer Sublimation von Kupferkies, noch mit der Annahme einer Aufträufelung oder Sinterbildung reimen, sondern würde nur durch ein gleichmässiges Anschießen des Kupferkieses aus einer die ganze Gangspalte erfüllenden Flüssigkeit zu erklären seyn. Allein auch dieser letzteren Erklärung widerspricht die Erscheinung schon an und für sich, auch abgesehen von den oben gegen die Vermuthung einer Incrustation gemachten Einwendungen. Dieselbe hat mit einem solchen krystallinischen Anschusse' gar keine Achnlichkeit; außerdem aber dürfte man wohl erwarten, dass dieser auch andere Mineralien derselben Gangstufen ebenfalls bedeckte. Das Letztere ist jedoch keineswegs der Fall; vielmehr tragen weder der Eisenspath, noch der Eisenbraunspath, noch der Bitterspath und der Schwerspath, noch auch selbst die den Fahlerzen selbst chemisch verwandten Bleiglanz- und Zinkblendekrystalle irgend eine Spur von einer auch nur entfernt ähnlichen Kupferkiesbedeckung — und doch sind alle jene Mineralien mit den Fahlerzen auf die mannigfaltigste. Weise eng verwachsen und benachbart. Einzig und allein die Fahlerze tragen eine Kupferkieshaut, und diese findet sich bei genauerer Untersuchung gar nicht selten selbst an manchen eingewachsenen Flächen der Krystalle, gleichsam eine Scheidewand zwischen dem Fahlerze und dem eng angelegten Eisenspathe oder Schwerspathe bildend, nur meistens zarter als an den freien Indessen kann man wohl sagen, dass bei den meisten eingewachsenen Flächen der Fahlerze sich keine Kupferkieshaut findet. Bei diesen aber nimmt man häufig einzelne Kupferkiespunkte wahr, und beim Zerbrechen der Fahlerze trifft man solche Punkte oder auch Haarkluftstächen, welche mit Kupferkiesfarbe beschlagen sind, oft mitten in den Krystallen an. Jene Haarklüfte sind wohl in demselben Sinne der Krystallobersläche analog, wie Wände von Gangspalten der Obersläche des Gebirges.

Aus allen geschilderten Verhältnissen geht denn klar genug hervor, dass die Kupferkieshülle der Fahlerzkörper keineswegs durch eine Incrustation entstanden seyn kann. Vielmehr zeigt sich offenbar, dass hier eine Pseudomorphose vorliegt, welche aus dem Fahlerze selbst durch einen Umwandlungsprocess gebildet worden ist, indem von der Mischung des Fahlerzes nur gewisse Mengen von Schwefelkupfer und Schwefeleisen zurückgeblieben, die übrigen Bestandtheile aber abhanden gekommen sind.

Die Spuren einer erlittenen Umwandlung zeigen auch die Fahlerzkrystalle da, wo sie von Kupferkies umhüllt sind, sehr deutlich. Die im Verhältnisse der Stärke der Kupferkieshülle zunehmende Abrundung ihrer Kanten und Ecken, bis zum völligen Verluste aller wirklichen Krystallform, ist schon angeführt. Außerdem aber zeigen die Flächen der Fahlerze eine ganz eigenthümliche Beschaffenheit. Leonhard (a. a. O.) sagt vom Fahlerze, die Krystalle seyen auf den PFlächen glatt und glänzend, gleich polirtem Stahle, auch gestreift (? gereift) parallel den Kanten, die übrigen Flächen aber seyen rauh und drusig. Blum, im Lehrbuche der Oryktognosie (S. 600), sagt, die Krystalle seyen glatt, auch gestreift (? gereift) die secundären Flächen oft rauh. - Hausmann dagegen (a. a. O. S. 176) sagt, manche Flächen seyen glatt und glänzend, die Flächen +T(P)und +PT.1.(r) gewöhnlich parallel ihren Combinationskanten unregelmässig gereift, die Flächen — T(e) oft sehr rauh. Diese Angaben stimmen nicht mit einander, obgleich gewiss für jede derselben Belegstufen zu finden sind. Ich habe eine Stufe vor mir liegen, auf welcher ein Krystall,

dessen Kupferkieshaut abgesprengt ist, gänzlich der Angabe Leonhard's entspricht, indem er eine ziemlich glatte, nur schwach gereifte (keineswegs » gestreifte « P Fläche, und dagegen völlig raube secundäre Flächen zeigt. Aber die Glätte der Tetraëdersläche beruht nur auf dem Vorhandenseyn einer dünnen, mattglänzenden, schwarzen Haut zwischen dem Fahlerze und der Kupferkieshaut, welche erstere zufällig auf der Tetraëdersläche verschont geblieben, an den secundären Flächen dagegen abgesprungen ist. Räumt man diese zarte schwarze Decke auf der Tetraëdersläche fort, so erscheint auch letztere völlig rauh. Von dieser Zwischendecke unten ein Mehreres. Hier muss erwähnt werden, dass man alle mit Kupferkies bedeckten Flächen der Fahlerze nach Wegräumung desselben völlig rauh und drusig findet, die primären sowohl, wie die secundären; nur ist die Rauhheit bei den meistens ganz verrundeten secundären Flächen auffälliger. Alle diese Flächen sind eisenschwarz und außerordentlich zartdrusig, wodurch sie ein sammtartiges Aussehen bekommen. Dieses ist aber nicht die Beschaffenheit der Flächen von solchen Fahlerzkrystallen, welche keine Kupferkieshaut tragen, noch auch von den kupferkiesfreien eingewachsenen Flächen der gewöhnlichen, mit einer solchen Haut versehenen Krystalle. zuletzt angedeutete Umstand hat wohl zur Beobachtung von völlig glatten, und von rauhen und drusigen Flächen an einem und demselben Krystalle Gelegenheit gegeben. Gänzlich kupferkiesfreie Fahlerzkrystalle zeigen lauter glatte Flächen; sie sind aber so selten, dass ich bekennen muss, in den Sammlungen, welche ich bis jetzt zu sehen Gelegenheit hatte, so viel ich mich dessen erinnere, keinen solchen Krystall von erheblicher Größe gefunden zu haben. Ich kenne nur einen ziemlich großen Fahlerzkrystall von vollkommener Frische, der eben vom Rosenhöfer Gangzuge aus der Grube Alter-Segen herstammt, auf welchem sich nicht leicht Gelegenheit zur unmittelbaren Vergleichung von so verschieden beschaffenen Krystallen darbieten möchte. Diese Stufe, in meinem Besitze, zeigt eine ganze Zahl von

Fahlerzkrystallen auf einer geraden Drusensläche von gelbem Eisenspathe aufgewachsen. Auch Schwerspath liegt auf dem Eisenspathe, ist aber nie in denselben eingewachsen, wie die Fahlerze theilweise, sondern er liegt wie aufgegossen und fest augeschweisst, und umschließt manche Flächen der Fahlerze ebenfalls theilweise. An einigen Fahlerzen sieht man deutlich die Kupferkieshaut selbst zwischen der Fahlerz- und Schwerspathsläche. — Alles eng an einander geschmiegt. An dem einen Ende der Handstufe lag eine größere Schwerspathmasse, welche bei der Formirung des Handstückes zum Theil absprang, und dadurch einen schönen Fahlerzkrystall, aus dessen Flächen zwei andere etwas hervortreten, sichtbar werden liefs. Dieser Krystall, welcher so hermetisch verschlossen gelegen hatte, sprang vom folgenden Schlage ganz aus seinem Lager heraus. Hier sind nun alle Flächen glatt und glänzend, wie polirter Stahl, primäre sowohl als secundare, manche aber fein gereift. Dieser völlig zwischen Eisenspath und Schwerspath eingewachsen gewesene Krystall zeigt aber auch keine Spur von Kupferkies, und man erkennt an dieser Stufe, dass die rauhflächigen, mit Kupferkies umhüllten Fahlerzkrystalle einen Angriff erlitten haben, welchem dieser glatte Krystall in seinem Verschlusse nicht ausgesetzt gewesen ist - dem Angriffe des Processes, welcher die Fahlerze von außen nach innen vorschreitend in Kupferkies verwandelte. Die Erläuterung dieses Processes wollen wir weiter unten versuchen.

Wo an der so eben theilweise beschriebenen Stufe der Schwerspath, der auf dem Eisenspathe fest anschließend aufliegt, so weit weggesprungen ist, daß schon die Spitzchen der sattelförmig gebogenen Eisenspathkrystalle hervorragen, da sieht man noch mehrere kleinere Fahlerzkrystalle, die beim Schlage zerbrochen sind. Mit der Lupe erkennt man aber hie und da auch noch ein hervorblickendes schwarzes Krystallspitzchen von sehr kleinen Fahlerzen, welche auf dem Eisenspathe, bevor Schwerspath ihn bedeckte, wie aufgestreut liegen mochten. Wo dagegen an derselben

Stufe der Eisenspath nicht mit Schwerspath zugedeckt ist, da findet man außer den großen und etwas kleineren von Kupferkies umhüllten Fahlerzen auf dem Eisenspathe kleine Pünktchen, welche unter der Lupe deutlich als Häufchen von Kupferkies erkannt werden. Diese zeigen zwar keine Tetraëdergestalt; allein die Art ihres Vorkommens, ihr Fehlen unter der Schwerspathdecke, wo die Fahlerzkrystallchen sich finden, und das Fehlen der letzteren an den nicht von Schwerspath gedeckten Theilen der Eisenspathstufe, diess alles lässt kaum bezweifeln, dass diese Kupferkieshäufchen Umwandlungsproducte kleiner Fahlerzkörperchen seyen. Solche Kupferkieshäufchen, mitunter zu Flecken ausgebreitet, liegen denn auch hie und da auf Bleiglanz- und auf Zinkblendekrystallen, welche sich, wie schon einmal bemerkt ist, zu dem Eisenspathe ganz wie die Fahlerze verhalten und nicht selten mit Fahlerzkrystallen zusammenge-Nie aber fand ich, so viele Stufen vom drängt liegen. Rosenhöfer Zuge ich auch untersuchte, weder Fahlerze noch Kupferkieshäuschen auf Schwerspath, eben so wenig auf Bitterspathkrystallen, welche letztere ihrerseits über alle bisher genannten Mineralspecies der Stufen gleichmäßig verstreut liegen.

In Bezug auf das Vorkommen der Umwandlung von Fahlerz in Kupferkies ist nun noch zu erwähnen, dass auch derbe Fahlerzmassen dieselbe zeigen. Ich besitze eine Stufe vom Rosenhöferzuge, bestehend aus gelbem Eisenspathe und derbem Fahlerze, welches letztere an mehreren Stellen Krystallslächen zeigt. Hier sind aber nicht allein diese Krystallslächen sehr schön mit Kupferkieshäutchen versehen, sondern auch unregelmässige, durch eine zarte Klust von dem ansitzenden Eisenspathe getrennte Flächen und sogar feine Klüfte innerhalb der Fahlerzmasse selbst. Ja es finden sich an einigen Stellen hervorragende Partien, unregelmässige Häkchen und Ecken der Fahlerzmasse, welche, ich kann es nicht anders beschreiben, ganz in Kupferkies umgewandelt sind. Andere Fahlerzstufen habe ich gesehen, an welchen derbes Fahlerz außen tombakfarbig und blaugrün, wie Buntkupfererz, angelaufen war, andere, welche deutlich eine Umwandlung zu Kupferkies zeigten. Die meisten Sammlungen werden Belegstufen für die beschriebenen Verhältnisse aufzuweisen haben.

Betrachten wir nun noch die individuellen Verhältnisse der neuen Species, des Kupferkieses. Sprengt man ein Stück von der Kupferkieshaut eines Fahlerzkrystalles, welche, wie schon erwähnt ist, auf den ersten Blick äußerst zartdrußig erscheint, vorsichtig los, und untersucht dasselbe so viel als möglich unter guter Vergrößerung, so erkennt man, dass die dünne Platte des Kupserkieses aus sehr kleinen, eng an einander gewachsenen und gedrängten Krystallindividuen besteht, deren Spitzen auf beiden Flächen der Platte hervorragen. Diese Spitzen erkennt man großentheils deutlich als Octaëderspitzen, oder als Kanten, welche durch das Ueberwiegen zweier Octaëderslächen gebildet werden (Hinneigung zur Hemiëdrie); allein ich glaube auch dreiflächige Spitzen, etwa Tetraëderspitzen, erkannt zu haben, was auf eine abweichende Stellung dieser Individuen hindeuten würde, und manche Formen bleiben ganz undeutlich. Die Hauptsache ist, dass die Octaëderindividuen, so weit diese die Kupferkiesplatte bilden, alle mit ihren Grundslächen in der Ebene der von ihnen dargestellten Krystallsläche des Fahlerzes liegen, und folglich mit ihrer senkrechten Axe parallel und auf jener Ebene senkrecht stehen. Genauer bin ich nicht im Stande, die Stellungen der übrigen etwa vorkommenden Individuen auszumitteln, und es bleibt daher die Fig. 1, Taf. II, welche ein Durchschnittsstück eines solchen Kupferkiesplättchens darstellt, immerhin etwas sehr ideal. Wo mehrere Kupferkiesplatten unter einander liegen, da wiederholt sich ganz dieselbe Erscheinung, wie sie so eben beschrieben worden, und die Platten schweben gleichsam mit den Krystallspitzchen auf einander (Fig. 2, Taf. II).

Von besonderem Interesse ist noch ein Verhältnis, nämlich die regelmässige Beziehung, welche zwischen den Kanten der Fahlerzkrystalle, so wie den Reisen der Krystallflächen (die man ja wohl als Wiederholung der Kante, welcher sie parallel sind, betrachten darf), und der Anordnung der Krystallindividuen des Kupferkieses stattfin-Es ist schon weiter oben bemerkt worden, dass die Kupferkieshaut der Fahlerzkrystalle selbst die stumpfesten Kanten der letzteren sehr rein und deutlich darstellt, und zwar viel deutlicher, als der Fahlerzkern selbst. Aber auch die Reifung, welche bei manchen Flächen der Fahlerze stets so zart ist, findet sich auf der Kupferkieshaut schärfer hervorspringend wieder. Es stehen nämlich die Kupferkiesindividuen so an einander gereiht, dass ihre Spitzen allemal in eine solche Kante oder Reifenkante fallen, welche dadurch wie eine Säge aussehen, nur etwas unregelmässig, da oft die Octaëder nicht in Spitzen, sondern in Kanten auslaufen (Fig. 3, Taf. II). Eine gewisse Regelmäßigkeit in der Anordnung der Individuen scheint auch überall stattzufinden, indem auf solche Flächen, welche auf den ersten Blick gar keine Reifung zu besitzen scheinen, nicht selten, bei genauerer Betrachtung und wenn die Flächen gegen Licht und Auge günstig gerichtet sind, dennoch ebenfalls Reifen oder einen reihenweisen Verlauf der Krystallspitzchen wahrnehmen lassen.

Der Fahlerzkern unter der Kupferkiesdecke verräth, aufser durch die bereits beschriebene sammtartige Rauhheit seiner Flächen und die Abrundung seiner Ecken und Kanten, auch noch dadurch die erlittene Umwandlung, dass seine äusere Masse mitunter sehr wenig, mitunter aber bis zu einer gewissen Tiefe einwärts weit lockerer ist, als sein Inneres und als die äusere Masse frischer, glattslächiger Fahlerzkrystalle. Es verhält sich dieselbe gegen ein schabendes Messer so milde, wie weiches Reisblei. Jemehr man aber schabend eindringt, um so dichter und spröder wird die Fahlerzmasse, und um so glänzender die Schabsläche.

Hiemit glaube ich nun alle bemerkenswerthen Verhältnisse, welche die in Rede stehenden Pseudomorphosen von Kupferkies nach Fahlerz darbieten, so weit mir möglich, dargestellt zu haben, außer denjenigen, welche in Betreff der chemischen Beziehungen derselben erörtert werden müssen, um die Natur dieser Bildungen zu begreifen.

Nimmt man an, was bei der Vergleichung der Formeln, welche die chemische Constitution des Fahlerzes und die des Kupferkieses ausdrücken:

und Kupferkies = CuFe (H. Rose) —
wohl nahe genug liegt, dass aus dem Fahlerze durch Verlust von (Sb, As) der Kupferkies entstanden seyn möchte, so stösst diese Annahme sogleich auf ein Hinderniss. Vergleicht man alle Analysen von Fahlerzen, so ergiebt sich, dass der Gehalt derselben an Kupfer (inclus. Silber) zu dem Gehalte an Eisen (inclus. Zink) sich durchschnittlich verhält etwa = 9:1, im Kupferkiese dagegen etwa = 8:7.

Ausserdem ist das Eisen im Fahlerze als Fe, im Kupferkiese nicht nur ein relativer Zuwachs von Eisen, sondern auch von Schwesel vorhanden.

Denken wir uns aus der Fahlerzmischung den elektronegativen näheren Bestandtheil (Sb, As) entfernt, so bleibt nicht Kupferkies, sondern Kupferglanz zurück, d. i. "Cu gewöhnlich mit einem geringen Gehalte von Schwefeleisen" (Hausmann). Mit einer solchen Zerlegung hat nun die vorliegende Pseudomorphose von Kupfererz nach Fahlerz jedenfalls viele Analogie, indem der Unterschied der Mischung des Kupferglanzes und Kupferkieses lediglich ein quantitativer ist. Ich musste mir daher die Frage vorlegen, ob nicht vielleicht auch hier zunächst Kupferglanz gebildet, und dieser etwa erst durch weitere Veränderung der chemischen Mischung zu Kupferkies umgewandelt seyn möchte. Mehrere Umstände machen mir diess sehr wahrscheinlich.

Ich habe, bei der Vergleichung der äußeren Beschaffenheit der von Kupferkies bedeckten Fahlerzkrystalle mit der Beschaffenheit unveränderter Fahlerzkrystalle, einer dünnen, mattglänzenden, schwarzen Haut erwähnt, welche nicht gar selten die Fahlerzkörper unter der Kupferkiesdecke zunächst bekleidet, und welche leicht für Fahlerz selbst gehalten werden kann. Allein schon unter dieser zerbrechlichen, freilich eng an die Fahlerzmasse angeschmiegten, Haut ist die Fahlerzsläche rauh und drusig, und die Masse milde und locker. Ist nun diese Rauhheit, diese Mildigkeit und Lockerheit gewiss schon eine Folge und ein Anzeichen von irgend einer Verschiedenheit dieser Masse von der frischen Fahlerzmasse im Innern der Krystalle, und ist diese Verschiedenheit vermuthlich eine chemische, zu deren Nachweisung man jedoch aus Mangel an Quantität nicht im Stande seyn möchte, so wäre dasselbe noch vielmehr von der bezeichneten schwarzen Haut zu vermuthen, welche offenbar vermittelnd zwischen dem Fahlerze und dem Kupferkiese liegt. Diese ist so zart und hängt dabei noch so fest mit der milden Fahlerzmasse zusammen, dass auch, abgesehen von der geringen Quantität des Stoffes, an eine sichere Analyse nicht wohl zu denken seyn möchte. Löthrohrversuchen, die, um einen Unterschied von dem Fahlerze aufzusuchen, doch immer nur auf die Anwesenheit oder Abwesenheit eines Antimongehaltes gerichtet seyn konnten, fand ich einen solchen allerdings sehr merklich. Allein man kann nicht entscheiden, ob nicht die schwarze Haut etwa aus Kupfglanz gemengt mit dem in der Auswanderung begriffenen Schwefelantimon bestehe. Ich glaube vermuthen zu dürfen, dass jedenfalls die schwarze Haut eine Zwischenstufe zwischen Fahlerz und Kupferkies darstellt; ja, dieser Gedanke drängt sich um so mehr auf, als man an derselben mitunter einen gelbmetallischen Schimmer zu bemerken glaubt, als beginne so eben die Umwandlung ihrer Obersläche zu Kupferkies. Die Vermuthung auf Kupferglanz liegt wohl am nächsten.

Da der Kupferkies der in Rede stehenden Pseudomor-

phosen nicht unmittelbar aus Fahlerz gebildet seyn kann, so bestärkte mich in der Vermuthung, dass Kupferglanz die erste Vermittlungsstufe gewesen sey, der Umstand, dass wirklich die Umwandlung von Kupferglanz zu Kupferkies in der Natur durch sichere Beispiele erwiesen ist. Blum erwähnt in seinem reichhaltigen Werke Pseudomorphosen von Kupferkies nach Kupferglanzkrystallen, welche Haidinger in Poggendorff's Annalen (Bd. 47, S. 372 und 373) zuerst beschrieben hat. Diese Pseudomorphosen sind höchst interessant und besonders für unsern Fall von Wichtigkeit, indem auch bei diesen die Umwandlung der einen Species in die andere nicht unmittelbar geschehen ist. hat sich nämlich hier Kupferkies gebildet aus Buntkupfererz, welches letztere selbst aber eine Pseudomorphose nach Kupferglanzkrystallen darstellt. Die Umwandlung des Kupferglanzes zu Buntkupfererz schreitet von außen nach innen vor; zuerst läuft die Oberfläche etwas bunt an; später ist nur noch der Kern der Krystalle Kupferglanz, die übrige Masse Buntkupfererz geworden; endlich ist der ganze Körper umgewandelt. Aber die Umwandlung schreitet in gleichem Sinne noch weiter; es zeigen einige dieser falschen Buntkupfererzgestalten eine äußere Schicht von Kupferkies, andere nur noch einen Kern von Buntkupfererz, andere endlich sind völlig zu Kupferkies umgewandelt. Hier liegen also drei Species vor, welche nur quantitativ sich unterscheiden, und welche in stöchiometrischer wie in genetischer Hinsicht eine Reihe bilden. Zum Kupferglanze, » Eu mit einem geringen Gehalte von Schwefeleisen«, muss ein gewisses Quantum von Eisen und Schwefel getreten seyn, um Buntkupfererz, Cu³ Fe, und ein noch größeres, um aus diesem Kupferkies, Cu Fe, zu bilden. Blum (S. 43) fügt hiezu die Bemerkung, dass die Umwandlung des (derben) Buntkupfererzes zu Kupferkies, sey jenes aus Kupferglanz hervorgegangen, oder als primitive Bildung zu betrachten, ziemlich häufig vorkommen möchte, und dass in jener angegebenen Entstehung, so wie in dieser weiteren Veränderung,

etwa der Grund liegen könne, weshalb die Analysen der Buntkupfererze zu so verschiedenen Resultaten führen.

Fehlt uns nun auch noch, da meine obigen Vermuthungen, in Betreff der schwarzen Zwischenhaut der mit Kupferkies bedeckten Fahlerzkrystalle, eben nur Vermuthungen sind, ein Beleg für die Pseudomorphosen von Kupferglanz nach Fahlerz, so können wir als solchen doch ein ziemlich identisches Beispiel substituiren. Im Fahlerze ist statt Eutheilweise Äg (Silberglanz) enthalten, und vieler Kupferglanz ist ebenfalls Cu S (Silberkupferglanz). Nun findet

sich wirklich Ag pseudomorph nach einem dem Fahlerze höchst ähnlich gemischten Minerale, nämlich nach Rothgüldenerz,  $= Ag^3 \text{ Sb.}$  Diese Pseudomorphose hat mit einer Entstehung von Kupferglanz aus Fahlerz die einfachste Analogie.

Es ist nach dem Gesagten also wohl gerechtfertigt, in dem vorliegenden Falle, da die Pseudomorphose von Kupferkies nach Fahlerz allem Anscheine nach eine Umwandlungspseudomorphose ist, und diese Umwandlung keine unmittelbare gewesen seyn kann, zu ahnen, dass dieselbe durch Kupferglanz und Buntkupfererz vermittelt worden sey. Auch zeigen manche jener »Kupferkiesüberzüge « in solchem Grade das bunte Farbenspiel, welches für das Buntkupfererz charakteristisch ist, obwohl es auch dem Kupferkiese mitunter eigen zu seyn scheint, dass man wünschen muß, sich durch eine Analyse von der wahren Natur derselben überzeugen zu können. Vielleicht sind diese Ueberzüge oft wirklich Buntkupfererz, als eine Vermittlungsstufe.

Nun handelt es sich darum, wo möglich anzugeben, auf welchem Wege Kupferglanz in Buntkupfererz und Kupferkies umgewandelt seyn könne. Es sind hauptsächlich zwei Processe möglich, von denen ich denjenigen hier mit dem Verluste des Antimons am meisten im Einklang finde, welchem auch die Beschaffenheit des neugebildeten Kupferkieses bei den Fahlerzen entspricht. Ich glaube keineswegs, dass man Recht daran thut, in jedem Falle, wo eine pseu-

domorphe Species sich von der ursprünglichen nur durch ein quantitatives Verhältniss unterscheidet, den Hinzutritt des nöthigen Quantums eines Bestandtheiles anzunehmen. Häufig möchte vielmehr umgekehrt ein Verlust eines Quantums des andern Bestandtheiles stattgefunden haben. - So sind z. B. manche Dolomite sehr wahrscheinlich aus mehr oder weniger Talkerdecarbonat enthaltenden Kalksteinen dadurch entstanden, dass nicht etwa weitere Quantitäten von Talkerdecarbonat hinzukamen, sondern durch kohlensäurehaltiges Wasser, zumal Regenwasser, vorzüglich wo dieses durch eine Humusdecke eindrang, ein Theil des Kalkerdecarbonates ausgelaugt wurde, und dabei ein anderer Theil desselben mit dem Talkerdecarbonate zu Bitterspath zusammenschofs, welcher letztere endlich gleichsam als skelettartiger Rückstand übrigblieb. Den als Bicarbonat von den eindringenden Wassern ausgelaugten Kalk findet man zum Theil schon als Tropfstein in den Höhlen und Klüften, besonders aber am Fusse der Dolomitgebirge als Tuffkalk von den Quellen abgesetzt, wieder. - Aehnlich könnte

aus Kupferglanz (Ag) S ein Theil des Kupfers mit Zu-Fe

rücklassung des Schwefels verschwunden, oder es könnte Schwefelkupfer theilweise verschwunden und aus Fe durch Verlust eines Quantums von Fe die Bildung von Fe möglich geworden seyn. Irgend ein solcher Gang scheint in unserem Falle allerdings stattgefunden zu haben.

Offenbar ist durch den Verlust des Schwefelantimons, als des negativen näheren Bestandtheiles der Fahlerzmischung, angedeutet, dass eine Art von Elektrolyse mit dem Fahlerze vorgegangen sey, bei welcher die positiveren Stoffe, Schwefeleisen und Schwefelkupfer, zunächst an dem alten Orte zurückgeblieben sind. Aber auch Eisen und Kupfer bilden einen Gegensatz, und eben so ihre Schwefelverbindungen. Das Eisen ist positiver, das Kupfer negativer. Verschwand vielleicht in derselben Richtung, in welcher

das Schwefe ntimon ausgewandert ist, ein Theil des Schwefelkupfers? — bildete es etwa mit jenem Schwefelantimon und mit Bleiglanz den Bournonit, = Cu<sup>8</sup> Sb+2Pb<sup>3</sup> Sb, welcher auf dem Rosenhöfer Zuge vorkommen soll? - Einer Auswanderung von Bestandtheilen entspricht die Beschaffenheit der Kupferkiespseudomorphosen nach Fahlerz jedenfalls weit eher, als einer Aufnahme von Eisen und Schwefel, indem die Zwischenräume zwischen den Kupferkieshäuten und den Fahlerzkernen sich bei ersterer Annahme gar wohl erklären. Ich stelle obige Vermuthung nur eben als solche hin. Immer bleibt noch räthselhaft, wodurch die Umwandlung des im Fahlerze und Kupferglanze enthaltenen Fe in das Fe des Buntkupfererzes und Kupferkieses mag geschehen seyn. Ich will nicht versuchen zu viel zu erklären, zumal da die Schwefelverbindungen des Eisens im Mineralreiche bislang noch nicht genügend durch die Analysen festgestellt sind.

Gegen die Vermuthung, dass der Kupferkies, welcher die Fahlerze bekleidet, aus Buntkupfererz, dieses wieder aus Kupferglanz entstanden sey, kann keineswegs eingewandt werden, dass jene Zwischenstufen an Fahlerzen noch nicht nachgewiesen sind. Die Umwandlung scheint zwar bei vielen Pseudomorphosen jede einzelne Stufe an der ganzen Masse eines Minerals zu vollenden, bevor ein neuer Schritt beginnt; allein bei andern folgt der einen Umwandlungsstufe eine neue bereits von Atom zu Atom, so dass nur die Endstufe allein sich deutlich manifestirt. Ich habe hier zwischen Fahlerz und Kupferkies die Kupferglanz- und Buntkupfererzstufe theoretisch eingeschaltet, wie ich in der Einleitung zwischen Fablerz und Malachit die Schwefelkupfer- (Schwefeleisen-) Stufe glaubte einschalten zu müssen, die nun durch die Pseudomorphosen von Kupferkies nach Fahlerz in der Natur wirklich nachgewiesen ist. Auch ein scheinbar summarischer Austausch muß, wenn die elektro-chemische Theorie und das Binaritätsgesetz haltbar sind, stets durch einen gesetzmäßigen Process geschehen seyn.

Eine große Mannigfaltigkeit von Ausführungen dieses Processes kann jene Gesetzmäßigkeit nur scheinbar verschwinden lassen. Ob durch einen katogenen Vorgang Schwefelantimon von Schwefelkupfer sich trennte, endlich gediegenes Kupfer zurückblieb, und Anogen wieder in Kupferoxyd und endlich in Malachitumgewandelt wurde, oder ob die Anogenie schon bei der Schwefelkupferstufe begann, und, während Schwefel als Schwefelsäure zu einer andern Basis überging, Kupfer oxydirte, und sodann Kohlensäure und Wasser aufnahm — allemal herrscht über Lösungen und Verbindungen dasselbe Gesetz.

In diesem Sinne behauptete ich in der Einleitung, bei der Betrachtung der Pseudomorphosen von Kupferpecherz, Kupferlasur und Malachit nach Fahlerz, dass Malachit und Kupferlasur, sey es in ihrer ganzen Masse, sey es von Atom zu Atom, die Kupferpecherzstuse müssen durchlausen haben, dass Kupferpecherz eben so nicht unmittelbar aus dem Fahlerze hervorgegangen seyn könne, sondern zuvor die Stufe des Schweselkupfer-Schweseleisens durchlausen haben müsse. Solcher Zwischenstusen zwischen Kupferpecherz und Fahlerz haben wir nun im Obigen drei auseinandersolgende kennen gelernt, Kupferglanz, Buntkupfererz und Kupferkies.

Jetzt läst diese Reihe vom Fahlerze bis zum Malachite nur noch zwei Glieder vermissen, um auf's Vollständigste der Ausdruck einer Reihe von chemischen Processen zu seyn, nämlich zwischen dem Kupferkiese und dem Kupferpecherze (als Cu, Fe² H angenommen). Denn zwischen beiden liegt jedenfalls der Moment, in welchem die Verbindung von Schwefel und Kupfer sich löste, und dann Kupfer sich mit Sauerstoff verband (um zunächst vom Kupfer allein zu reden), also die Stufe des freien Cu. Bei der Aufnahme von Sauerstoff bildete sich aber aus dem Kupfer zuerst, wie gewisse Kupferpecherze es veranschaulichen, Cu (Rothkupfererz), und dann erst Cu, welches in den angedeuteten Kupferpecherzen von ersterem begleitet ist. Manche

Kupferpecherzanalysen haben Kupferoxydul, andere Kupferoxyd ergeben ').

Gediegenes Kupfer findet sich nicht selten auf Lagerstätten von Schwefelkupfererzen, wo sehr vieles dafür spricht, dass dasselbe aus Schwefelkupfer entstanden sey. Ebenso findet es sich insbesondere auch auf den Kupfererzlagerstätten der Zechsteinformation, im Kupferschiefer und Zechsteine, welche so häufig zugleich Fahlerze führen, und unter andern auch zu Biber, Kamsdorf u. a. O., an welchen die verschiedenen Umwandlungsstufen, vorzüglich die Pseudomorphosen von Kupferlasur und Malachit nach Fahlerz, sich finden. Und das Rothkupfererz, Cu, begleitet diese alle ebenfalls in ähnlicher Weise. Fehlen uns daher für die Umwandlungsreihe der Fahlerze Belege zu diesen Umwandlungsstufen, so findet die theoretische Betrachtung doch Anhaltspunkte und Analogien genug. Man möchte die Auffindung von Pseudomorphosen aller jener Zwischenstufen vorhersagen, und auffordern, dieselben aufzusuchen. Denn es braucht nur an einem Orte der katogene Process erst eben im Beginnen überrascht zu werden, um Kupferglanz, so wie Buntkupfererz pseudomorph nach Fahlerz zu finden, und wo derselbe Process beharrlich genug fortgedauert hat, müste Kupfer sich finden in den Gestalten des Fahlerzes.

Es lassen sich die überzugartigen Pseudomorphosen von Kupferkies nach Fahlerz auch noch in der Natur selbst, abgesehen von obiger theoretischen Verbindung, mit Kupferlasur und Malachit in Verbindung bringen, indem nämlich die Kupferkieshaut selbst mitunter bereits diese Umwandlung erlitten hat. Leonhard a. a. O. fügt zu den Worten, dass die Fahlerzkrystalle oft durchaus bekleidet seyen mit einem Ueberzuge von Kupferkies, hinzu »seltner von Kupferlasur«. Zu diesem Vorkommen gehört eben dasjenige, welches Haidinger, und nach ihm Blum, als Pseudomorphose von Kupferlasur nach Fahlerz beschrieben haben. Haidinger sagt (s. Blum, Nachtrag, S. 121), man

<sup>1)</sup> Noch andere Kupferoxydhydrat.

bemerke eine krystallinische Haut von Kupferlasur, genau die Obersläche, gewissermaßen das Gehäuse von Fahlerzdodecaëdern bildend, im Tyroler Dolomite von Kogel bei Brixlegg. Ob hier die Kupferlasurhaut aus einer Kupferkieshaut, oder unmittelbarer, etwa nur durch Kupferglanz vermittelt, aus Fahlerz hervorgegangen sey, bleibt natürlich, wo kein Zusammenvorkommen entscheidet, dahingestellt. Allein wahrscheinlicher ist die Vermittlung durch Kupferkies auf dem Rosenhöfer Zuge, wo in seltenen Fällen gleichfalls Kupferlasur vorkommt. Die Umwandlung von derben Fahlerzmassen zu Kupferlasur ist, nach Blum, ziemlich häufig; dieselbe findet sich aber auch, nach demselben Autor, bei Fahlerzkrystalldrusen, bei denen aber, wie nicht zu verwundern, die Formen des Fahlerzes nur sehr undeutlich erhalten geblieben sind. - Es ist ferner eine gar häufige Erscheinung, dass die Kupferkieshaut der Fahlerze mit Malachit bedeckt oder auch völlig in Malachit umgewandelt ist, sey es auf Krystallen oder auf derben Massen. -Steht nun zwar Malachit zur Kupferlasur in einem elektronegativeren Gegensatze, und finden sich allerdings gleich anogene Pseudomorphosen von Malachit nach Kuperlasur, so wird doch die Bildung des Malachites aus dem Kupferpecherze auch unmittelbar erfolgen können, und eben so wenig die Vermittlung der Kupferlasurstufe in jedem Falle nothwendig zu vermuthen seyn, als zwischen der Stufe des freien Metalles und der Kupferglanzstufe erst die bloss quantitativ verschiedenen Bildungen von Buntkupfererz und Kupferkies stattgefunden haben müssen.

Ich habe weiter oben die relative Zunahme des Schwefeleisens in der äußeren Masse der Fahlerze, welche bei der Bildung des Kupferkieses nothwendig stattgefunden haben muß, durch eine Auswanderung des Kupfers von der Obersläche der Krystalle zu erklären gesucht. Für diese Ansicht bieten die Kupferlasur- und Malachitpseudomorphosen nach Fahlerzformen noch einen weiteren Anhaltspunkt dar. Es sind nämlich diese von einer Lage von Brauneisenocher bedeckt, dessen Bildung sicher durch Umwand-

lung des im Fahlerze enthaltenen Schweseleisens erklärt werden muss. Bei Pseudomorphosen von Kupferlasur findet sich Brauneisenocher auf der Obersläche angesammelt, bei solchen, welche aus derbem Malachite bestehen, ist der Brauneisenocher außerdem fein in der ganzen Masse des Malachites vertheilt. Am Vollkommensten ist die Ausscheidung des Brauneisenochers bei Pseudomorphosen von Malachit nach Kupferlasur. Das Eisen, als positiver im Gegensatz zum Kupfer, ist in seinen Fortschritten in negativer Richtung rascher. Es nimmt außer Sauerstoff schon Wasser auf, während das Kupfer erst Sauerstoff allein aufnimmt; so liegt es im Kupferpecherze vor. Auch muss in dieser Beziehung wohl noch der Bemerkung Leonhard's gedacht werden, dass die Fahlerzkrystalle sich durch Einwirkung der Atmosphärilien mit einem rostartigen Anfluge überdecken. Alles das erklärt sich ganz wohl durch den Umstand, das das Schwefeleisen einen elektro-positiveren Gegensatz zum Schwefelkupfer bildet.

Fasse ich jetzt alle betrachteten Umwandlungsstufen, welche die einzelnen Momente eines chemischen Processes der Umwandlung von Fahlerz zu Kupferkies gleichsam documentiren, als ob auf jeder Stufe einmal hemmend in denselben eingegriffen wäre, um eine Belegprobe zu erhalten, schließlich noch einmal zusammen, so stellt sich folgende Reihe heraus:

#### I. Fahlerzstufe.

#### II. Schwefelmetallstufe.

Schwefelantimon ist verloren gegangen.

a) Kupferglanz. Schwefelantimon allein ist verloren gegangen.

Beleg (in Ermanglung von Pseudomorphosen von Kupferglanz nach Fahlerz): Silberglanz nach Rothgüldenerz.

b) Buntkupfererz. Außer dem Verluste des Schweselantimons ist auch noch durch die Abnahme des negativen Kupfers im Verhältnisse zum positiveren Eisen ein weiterer katogener (reducirender) Fortschritt geschehen.

Belege: Pseudomorphosen von Buntkupfererz nach Kupferglanz (vielleicht auch Buntkupfererz nach Fahlerz).

c) Kupferkies. Noch weiterer katogener Fortschritt durch Abnahme des Kupfers gegen das Eisen. Weiter fortgesetzt gedacht, würde dieser Fortschritt zur Bildung von Schwefelkies führen.

Belege: Pseudomorphosen von Kupferkies nach Pseudomorphosen von Buntkupfererz nach Kupferglanz; Pseudomorphosen von Kupferkies nach Fahlerz.

#### III. Metallstufe.

Der Schwefel geht andere Verbindungen ein, und die Verbindung desselben mit Kupfer und Eisen ist folglich aufgehoben. Schluss des katogenen Fortschrittes:

Kupfer (Eisen).

### IV. Metalloxydulstufe.

Beginn des anogenen Processes. Das Kupfer verbindet sich anogen mit der kleinsten Menge von Sauerstoff zu Kupferoxydul; es bildet als solches das Rothkupfererz, und ist in manchen Kupferpecherzen enthalten.

### V. Metalloxydstufe.

Das Kupferoxydul ist durch Aufnahme von Sauerstoff nunmehr zu Oxyd geworden; so ist es hauptsächlich im Kupferpecherze enthalten. (Das Eisen ist bereits Oxydhydrat, mitunter das Kupfer gleichfalls.)

Belege: Pseudomorphosen von Kupferpecherz nach Kupferkies; Pseudomorphosen von Kupferpecherz nach Fahlerz.

, 3

### VI. Metallcarbonat und Hydratstufe.

Durch Aufnahme von Kohlensäure, und mehr oder weniger Wasser schreitet der anogene Process weiter fort.

- a) Kupferlasur. Belege: Pseudomorphosen von Kupferlasur nach Kupferpecherz; von Kuperlasur nach Rothkupfererz; von Kupferlasur nach Kupfer; von Kupferlasur nach Kupferkies, Buntkupferglanz und Kupfererz; von Kupferlasur nach Fahlerz.
- b) Kupfermalachit. Enthält mehr Kupferoxydhydrat im Verhältnisse zum Kupferoxydcarbonate, und ist daher analog der anogenen Bildung von Brauneisenstein nach Eisenspath. Belege: Pseudomorphosen von Malachit nach Kupferlasur; von Malachit nach Kupferpecherz; von Malachit nach Rothkupfererz; von Malachit nach Kupfer; von Malachit nach Kupferkies, Buntkupfererz und Kupferglanz; von Malachit nach Fahlerz.

Anmerkung 1. Einige von den angeführten Pseudomorphosen sind bislang nur an derben Mineralien, nicht

an Krystallen aufgefunden. Sapienti sat.

Anmerkung 2. Dass wir mitunter und nicht gar selten an der Obersläche eines Krystalles die ganze Umwandlung vollendet sinden, während der große Theil seiner inneren Masse noch unverändert (oder wenigstens unmerklich verändert) ist, kann weit eher erklärt werden, als das Beisammenvorkommen völlig umgewandelter und völlig verschont gebliebener Krystalle in einer gemeinsamen Druse und unter den scheinbar gleichartigsten Verhältnissen. Einestheils sindet zwischen der Obersläche und dem Innern eines Krystalls stets ein Gegensatz statt; anderntheils ist eine als Rinde neugebildete Species ganz selbstständig und weitere Umwandlungen für sich zu erleiden fähig, während sie einen Schutz für die innere Masse bildet.

Folgendes Schema möge die ganze Reihe der Umwandlungsstufen, welche den chemischen Process der Umwandlung von Fahlerz in Malachit darstellen, versinnlichen und zugleich die Elektricitätsverhältnisse derselben vor Augen führen.

VI.	Carbonate und Hydrate	Ċu, Ċ, Fe, Ħ.					VL.	2Cr nebstBr	alachit Cu H eisenoch	Mupferm CuÖ Hobst Braund Fe <sup>2</sup> F
<b>&gt;</b>	Kupferpecherz	Cu+Fe2H3	+	1						
IV.	Rothkupfererz	Ċu		+	!					
Ħ	Metalle	Cu, Fe			::+:					
II.	Schwefelmetalle	Cu, Fe, S	+:			2	II. L.	જ <b>ાગગગ</b> ી તે	Buntkug Cu <sup>3</sup>	II. o. Kupferkies Cu Fe
-1	Fahlers	Fe*(Sb, As)+2Cu*(Sb, As)								

Um nun zurückzukommen auf das in der Einleitung berührte Verhältniss dieser Pseudomorphosen zum Binaritätsgesetze, darf wohl als ein Resultat dieser Zusammenstellung ausgesprochen werden, dass die ganze Reihe der betrachteten Umwandlungsstufen, welche zwischen dem Fahlerze und dem Kupfermalachite liegen, vollkommen jenem Gesetze entspricht. Wir sehen keineswegs ein regelloses, summarisches Verschwinden von Bestandtheilen, und wir schließen daraus, dass die umwandelnden Agentien nicht alle verschiedenartigen Bestandtheile ohne Wahl gleichmäßig berührten, und dass folglich nicht alle jene Bestandtheile in gleicher Nähe mit einander verbunden seyn können. Wir sehen nicht zuerst den Schwefel verschwinden und ein Kupfer- (Eisen-) Antimonid zurückbleiben, sondern es verschwindet Schwefelantimon und es bleibt Schwefelkupfer (Schwefeleisen), und wir schließen daraus, dass die entfernteren Bestandtheile auch im Fahlerze auf solche Weise zu näheren Bestandtheilen verbunden waren. Wir finden aber auch Schwefeleisen und Schwefelkupfer in einem entschiedenen Gegensatze, und diess redet gar sehr der Annahme das Wort, dass im Fahlerze Schweseleisen-Schwefelantimon verbunden sey mit Schwefelkupfer-Schwefelantimon, wie diess die Formel von H. Rose so schön ausdrückt:

$$\text{Fahlerz} = \left\{ \begin{array}{c} \dot{\mathbf{F}}e^{4} \\ \dot{\mathbf{Z}}n^{4} \\ \dot{\mathbf{H}}g^{4} \end{array} \right\} \left\{ \begin{array}{c} \mathbf{\ddot{S}}b \\ \mathbf{\ddot{S}}b \\ \mathbf{\ddot{M}}s \end{array} \right\} + 2 \left\{ \begin{array}{c} \dot{\mathbf{C}}u^{4} \\ \dot{\mathbf{A}}g^{4} \end{array} \right\} \left\{ \begin{array}{c} \mathbf{\ddot{S}}b \\ \mathbf{\ddot{M}}s \end{array} \right\}.$$

Schließlich kehre ich zurück zu den Rosenhöfer Gangstufen. Das Quergestein (Gebirgsgestein), in welchem der Gang aufsetzt, ist eine feinkörnige Grauwacke, welche von vielen Absonderungsklüften durchsetzt wird. Die Gänge sind solche Klüfte von bedeutender Ausdehnung, und dieselben Mineralstoffe, welche die Gänge erfüllen, werden auch auf schmalen Trümmern getroffen, die nicht selten mit

einer größeren Gangkluft in Verbindung stehen. Die Wände der Gangkluft sind bekleidet mit gelbem Eisenspathe (Spatheisenstein), der die Hauptgangart bildet. Weniger allgemein ist der Eisenbraunspath, welcher übrigens ganz die Verhältnisse des Eisenspathes theilt und im Folgenden nicht besonders berücksichtigt werden soll. Der Eisenspath ist durchaus krystallinisch und an seiner Obersläche mit sattelförmig gebogenen Rhomboëderspitzen bedrust, dabei oft zu Halbkugeln, oder, wie der Bergmann es nennt, knospenförmig gruppirt. Er überzieht die Grauwackenwände oft nur 1/2 bis 1/2 Zoll dick, oft aber ist er bedeutend ange-Nicht selten ist Quarz mit dem Eisenspathe verwachsen und einzelne Bergkrystalle liegen in den Eisenspathdrusen. Ferner ist der Eisenspath durchstäubt von sehr kleinen Krystallchen von Bleiglanz, Kupferkies, Schwefelkies, Zinkblende und Fahlerz, besonders dem ersteren Der Bleiglanz ist von diesen das hauptund dem letzteren. sächlichste Erz, und nicht selten in großen Massen mit dem Eisenspathe verwachsen. Kupferkies und Schwefeleisen stehen sehr zurück, und kommen eigentlich immer nur schweifenweise, als Anflug, als krystallinischer Ueberzug der Fahlerze, oder in krystallinischen Häufchen wie auf die übrigen Mineralien aufgestreut vor. Die Fahlerze, Bleiglanzund Zinkblendekrystalle ragen großentheils halbfrei aus dem Eisenspathe hervor oder liegen auf demselben. Allein alle bisher genannten Mineralien, außer dem Kupferkiese (und Schwefelkiese?), sind so mit einander verbunden, dass man ihre Bildung nur durch gleichzeitige Ausscheidung aus einer gemeinsamen Masse ansehen kann. Es liegt nach allen Verhältnissen nahe hiebei an einen Quellabsatz zu denken, welcher an den Wänden der Gangspalte sich anlegte. Alle jene Stoffe mögen leicht in einem Mineralwasser vorhanden gewesen, und wohl aus der Grauwacke selber, welche ein höchst gemengtes Gestein ist, ausgelaugt worden Man würde auch den Kupferkies zu diesen Mineralien unbedingt stellen müssen, wenn nicht derselbe grossentheils jüngerer Entstehung und zumal durch Umwandlung des Fahlerzes gebildet wäre. — Jünger als die bisher genannten Mineralien ist ebenfalls entschieden der Schwerspath, welcher stets auf dem Eisenspathe liegt und eben so häufig Fahlerz, Bleiglanz und Zinkblende bedeckt. Interessant ist sein Vorkommen in der sogenannten Hahnenkammgruppirung auf dem knospenförmigen Eisenspathe.

Nachdem alle diese Mineralspecies auf dem Gange bereits gebildet und von einander geschieden waren, muss nun der Gang in veränderte Verhältnisse gekommen seyn, unter welchen die katogene Umwandlung der Fahlerze, die Bildung der Kupferkiesdecke aus denselben, vor sich ging. Vielleicht irren wir nicht sehr, wenn wir die Ursache desselben in der geognostischen Tieferstellung des Ganggebirges suchen, und der damit verbundenen Temperaturerhöhung (keineswegs durch unterirdisches Feuer, sondern einfach durch den vermehrten Druck) einen wesentlichen Antheil an der Elektrolyse der Fahlerze zuschreiben. der Gang vor diesem Processe Bewegungen unterworfen gewesen ist, beweist der Umstand, dass man manche Krystalle durchbrochen und später durch neue Stoffe wieder unregelmässig verbunden, und dass man Fahlerz- und Eisenspathmassen zerklüftet, und diese Kluftslächen, so weit sie aus Fahlerz bestehen, mit Kupferkies überzogen findet.

In diesen Verhältnissen ist jedoch der Gang auch nicht geblieben, sondern er ist in neue Verhältnisse eingetreten, welche anogenen Processen günstig waren, da unter diesen die Fahlerze und Kupferkiese großentheils in Kupferlasur oder noch weit häufiger in Malachit umgewandelt werden konnten. Unter diesen Verhältnissen sind auch endlich die ganzen, so veränderten Gangstufen, mit neugebildeten Bitterspathrhomboëderchen und einzelnen sehr kleinen, klaren Schwerspathkrystallen übersäet worden. Diese letzteren beiden Mineralien sind nie mit einem anderen Minerale besetzt, selber aber über alle anderen verstreuet und somit sicher zuletzt gebildet, wahrscheinlich zugleich mit Kupferlasur und Malachit. Zu dieser Periode gehört auch noch die Umwandlung des Eisenspathes in Brauneisenstein,

welche sich sehr gewöhnlich findet. Den Bitterspath als krystallinischen Anschuss aus einsickerndem Wasser zu betrachten, scheint der Beschaffenheit der Stusen zu entsprechen. Der anogene Process dauert gegenwärtig auf den Gängen noch sort, und wir denken an die Erhebung des Gebirges zu seiner jetzigen Stellung als Ursache desselben.

Mögen diese wenigen Andeutungen genügen: ich scheue mich zu viel zu erklären; dieses Feld der Wissenschaft ist noch zu wenig betreten. Vielleicht war ich schon zu freimüthig in der Darlegung meiner Ideen. Ein recht gründliches Studium der Gänge des Harzgebirges würde in hohem Grade geeignet seyn, wissenschaftliche Fortschritte im Gebiete der noch so unbekannten Physiologie des Mineralreiches zu begünstigen, und es wäre sehr zu wünschen, daßs diese Gunst nicht ferner von so Wenigen anerkannt wird, denen ihre Stellung die Benutzung derselben zunächst zur gerechten Anforderung machen sollte. Allein dieser Wunsch wird sicher unerfüllt bleiben, so lange am Harze Jurisprudenz, mit Nepotismus verbrüdert, die gründliche Mineralogie verkümmert und sich mit eitlem Dilettantismus ausstafürt.

# IV. Ueber das Meteoreisen von Seeläsgen bei Schwiebus; von VV. G. Schneider,

Dr. philos. in Breslau.

In dem 73. Bande dieser Annalen, No. 2, S. 330 bis 336, sind zwar schon einige vorläufige Notizen über die Auffindung eines Meteoreisens bei Seeläsgen von den HH. Prof. Göppert und Glocker mitgetheilt worden, zu deren Berichtigung und Vervollständigung ich jedoch noch Einiges nach Mittheilungen des Hrn. Hartig beizufügen habe.

Ein Bauer von Seeläsgen liess vor mehreren Jahren auf einer dicht am Nieschlitzer See gelegenen feuchten Wiese einen Graben zur Ableitung der Feuchtigkeit nach dem See hin aufwerfen, und fand bei dieser Gelegenheit eine Eisenmasse zwischen Geschieben von Urgebirgssteinen in einer Tiefe von etwa 6 bis 7 Ellen; der Bauer verkaufte dieselbe an den Schmied und Eisenhändler Jähnsch in Züllichau, wo sie dann von Hrn. Hartig vorgefunden wurde.

Nachrichten über die Erscheinung und das Niederfallen dieser Meteormasse scheinen nicht vorhanden zu seyn, indem dieses Meteor wahrscheinlich des Nachts, und wenn es nicht zersprungen, auch ohne großes Geräusch herabgekommen ist.

Die Eisenmasse, im Gewicht von 218 Pfund, ist mit einer stellenweise papierdünnen, meist aber ½ bis sogar ¾ Par. Linien dicken Rinde von schwarzbraunem Eisenoxyd überzogen, woraus zu schließen, daß dieselbe ein Paar Jahrhunderte in der Erde gelegen haben mag. Ihre Gestalt¹) ist, wie die Figur auf Tafel I zeigt, eine unregelmäßige, aus dem kugelförmigen in's eiförmige übergehende, mit stumpfer Spitze und breiter Basis; von der Spitze geht nach hinten zu eine Fläche fast senkrecht nach der Basis herab; zwei gegenüberliegende Seitenflächen sind breit und etwas zusammengedrückt, wodurch oben zwei stumpfe Kanten entstehen, welche eine schmälere, von der Spitze aus schräg, dann fast senkrecht und gewölbt nach der Basis zugehende Fläche einschließen.

Die Höhe der Masse betrug 1 Fuss 2½ Zoll Par. M.; der kleinere Durchmesser der Basis 10 Zoll 8 Linien, der größere 1 Fuss ¾ Zoll; der größte Umfang der Masse 3 Fuss 3 Zoll und 10 Linien. Flache und tiefe Gruben von verschiedener Größe, mitunter sehr weit und tief, wechseln mit zuweilen sehr stark hervortretenden Buckeln auf der Oberstäche der Masse, nur die Basis und die von der Spitze schräg verlausende Fläche haben die wenigsten und seichtesten Aushöhlungen. — Aus der ziemlich abgerundeten Gestalt der Masse läst sich wohl mit einiger Sicherheit

<sup>1)</sup> Die Beschreibung und eben so die Zeichnung ist nach einem genauen Gypsmodell, welches ich vor der Zertheilung der Eisenmasse ansertigen liess, entworfen.

schließen, daß sie bei ihrem Niederfalle aus der Atmosphäre nicht zersprungen, sondern in ihrer Integrität herabgekommen sey.

Das Innere der Meteormasse ist dichtes gediegenes Eisen von lichtstahlgrauer Farbe mit gelblichem Schimmer; feine zickzackförmige Sprünge, welche besonders auf polirten Flächen deutlich hervortreten, durchziehen die ganze Masse des Eisens nach allen Richtungen, und sondern, sich unter einander verbindend, gleichsam Zellen ab. sen ist an sich weich, lässt sich aber wegen dieses Umstandes und wegen der vielen Einmengungen schwierig zersä-Schwefelkies ist in außerordentlicher Menge und auf mannigfaltige Weise in der Eisenmasse eingesprengt, bald in kleinen Parthien hier und da zerstreut, bald als ungleichbreite geschlängelte, meist unter einander zusammenhängende Adern die ganze Masse durchziehend, bald als isolirte Kerne von sehr verschiedener Größe auftretend; letztere sind entweder von unregelmässiger oder kugliger Gestalt, und haben nur 1 bis 2½ Lin. Durchmesser, oder sie sind. lang, cylindrisch, von 4 bis 6½ Linien, sogar von 8 Linien Durchmesser, und von 1 bis selbst 3½ Zoll Länge; an einem Exemplar fand sich ein ausnahmsweise großer Kern, von der Rinde aus nach dem Innern, zunächst der Rinde von 10½ Linie Durchmesser, welcher sich alsbald bis zu 1 Zoll 7½ Linie Durchmesser erweiterte, und dann wieder bis zu 1 Zoll 2 Linien Durchmesser sich verengerte und eine Länge von 2 Zoll 8 Linien hatte. Der Schwefelkies hat verschiedene Färbung und Dichtigkeit; meist ist er graulichbraun, zuweilen in's Speisgelbe geneigt, seltener tombackbraun oder bläulich angelaufen, von schwach halbmetallischem Glanze; die meist kleinen Parthien von letzterer Färbung sind dichter und nehmen etwas Politur an, während die Kerne von ersterer Färbung mehr körnig sind und keine Politur annehmen. Das Strichpulver ist graulichschwarz; die Spaltbarkeit octaëdrisch.

Dieser leicht zerreibliche Schwefelkies weicht von den in dem Braunauer Meteoreisen (und eben so von den in dem Eisen von Sevier-County, St. Tenessee) enthaltenen Einschlüssen wesentlich durch sein Verhalten gegen die Chlorwasserstoffsäure ab, welche nur bei starker andauernder Erhitzung darauf einzuwirken, und unter Entwicklung von Schwefelwasserstoffgas denselben aufzulösen vermag.

Der Bruch des Seeläsgener Meteoreisens ist feinkörnig, nach den Structurslächen, deren jedoch nur eine hervorzutreten pslegt, ausgezeichnet großblättrig und von fast zinnweiser Farbe; nur in einem einzelnen Falle glückte es (die einzige Type befindet sich in meiner Sammlung) zwei rechtwinklig sich schneidende prachtvolle Spaltungsflächen, welche einen scharfkantigen säulenförmig verlängerten Würfel darstellen, zufällig bei Abtrennung eines Abschnittes von der Masse zu gewinnen. Leider lässt sich wegen der zahlreichen feinen Sprünge und Adern von Schwefelkies nicht immer ein guter Bruch darstellen; vielmehr zerklüftet das Eisen häufig bei gewaltsamer Trennung nach jenen Sprüngen, und zeigt sich auf den Zerklüftungsflächen von schlakkenartigem und zackigem Ansehen mit einem erdigen Ueberzug von schwarzbrauner Färbung; die zackenförmige Bildung, welche an die ästigen Zacken des Pallas'schen Meteoreisens erinnert, und mitunter sich blechartigen Gestalten nähert, zeigt sich vorzüglich häufig und in größerer Ausdehnung zunächst der Rinde, und zwar vorzüglich dort, wo an der Obersläche die größten und tiefsten Gruben sich befinden. Zahlreiche Parthien, namentlich vollkommene Kugeln von graulichbraunem Schwefelkies befinden sich zwischen den Höhlungen der Zacken und schlackenähnlichen Parthien, deren Entstehung wahrscheinlich der theilweise erfolgten Zersetzung desselben durch von außen eingedrungene Feuchtigkeit zuzuschreiben ist. Die Structurslächen zeigen sich bei gewaltsamer Trennung dieser zackigen Bildungen von ganz besonderer Größe und Schönheit, jedoch nur nach einer Richtung.

Platten dieses Meteoreisens, behufs der Aetzung fein polirt, werden von verdünnter Salpetersäure sehr schnell und stark angegriffen; es bilden sich aber keine Widmannstätt'schen Figuren, sondern nur körnige Hervorragungen, welche von einzelnen sehr kurzen, feinen, meist nach derselben Richtung gehenden Linien unterbrochen werden; die feinen Sprünge bilden sich zu tieferen Furchen, welche die Fläche in geschlängelten Linien durchziehen und unregelmäßige Zellen bezeichnen. Eine blau angelaufene Platte zeigt gleichfalls keine Figuren; die blaue Färbung tritt nicht gleichmäßig, sondern bald intensiv, bald verwischt, zuweilen nur in einzelnen kleinen Flecken auf; hier und da zeigen sich auch einige kleine rothe Flecken; die Adern, welche die Fläche durchziehen, sind in einiger Ausdehnung bräunlichgelb eingefaßt, welche Färbung sich allmälig in die blaue verwäscht.

Hr. Prof. Dr. Duflos hat die Güte gehabt, eine chemische Untersuchung des Seeläsgener Meteoreisens vorzunehmen, welche an meine Beschreibung des Aeußern und Innern dieser Eisenmasse sich anschließend hier mitgetheilt wird.

# V. Chemische Zerlegung der Meteoreisenmasse von Seeläsgen; von A. Duflos.

Das spec. Gew. dieser Masse beträgt 7,63 und 7,71.

26,96 Grm. in einem einzigen Stück wurden in einer mit einem Gasableitungsrohr versehenen Kochslasche mit Chlorwasserstoffsäure übergossen, und bis zum vollständigen Zerfallen des Stücks gelinde erwärmt. Das sich entwickelnde Gas wurde in eine zweite Kochslasche mit slachem Boden, worin sich etwas gesättigtes Bromwasser befand, geleitet. Dieses hatte zur Absicht, das sich etwa entwickelnde Arsenwasserstoffgas zu zersetzen und in Arsensäure überzuführen. Nach vollendeter Lösung konnte jedoch in dieser Flüssigkeit nicht die geringste Spur Arsen nachgewiesen werden.

Die gewonnene Metalllösung wurde von den ungelöst gebliebenen metallisch-glänzenden Flittern durch Filtriren getrennt, das Filter selbst nach vollständigem Aussüßen getrocknet und gewogen. Es zeigte eine Gewichtszunahme von 0,22 Grm. = 0,834 Proc. Dieser Rückstand enthielt, außer den genannten metallisch-glänzenden Flittern, noch geringe Spuren von Schwefel, Kieselsäure und Kohle (Graphit) eingemengt.

Die filtrirte Flüssigkeit wurde nun mit Schwefelwasserstoffgas angeschwängert und lose bedeckt durch 24 Stun-Nach dieser Zeit hatte sich ein schmutzigden hingestellt. weißer Absatz gebildet. Die Flüssigkeit wurde davon abfiltrirt, der Absatz selbst in einem Filtrum gesammelt und mit ausgekochtem Wasser wohl ausgesüßt. Das Filter wurde hierauf mit einer erwärmten verdünnten Lösung von frisch bereitetem Kalium-Sulfhydrat wiederholt übergossen, und darauf mit Schwefelwasserstoffwasser von Neuem ausgesüßt. Das alkalische Filtrat erlitt beim Uebersättigen wit verdünnter Chlorwasserstoffsäure eine rein weiße Trübung, und ein ähnlicher Niederschlag lagerte sich allmälig ab, welcher nur aus Schwefel bestand. Es war somit auch hier kein Arsen und eben so auch kein Zinn nachzuweisen. Das Filter, worin 'nach dem Aussüßen mit Kalium-Sulfhydrat und Schwefelwasserstoffwasser eine geringe Menge eines schwarzen Körpers zurückgeblieben war, wurde auf einer Thonplatte ausgebreitet in der Wärme getrocknet, darauf in einem Porcellanschälchen verbrannt. Der Rückstand wurde mit ein wenig sehr stark verdünnter Salpetersäure und Schwefelsäure übergossen, abermals eingetrocknet und dann mit Salmiakgeist ausgezogen, wodurch eine schönblaue Flüssigkeit sich bildete. Diese wurde filtrirt, das Filtrat in einem Porcellanpfännchen eingetrocknet, der Rückstand sodann mit sehr verdünnter Kalilösung gekocht, wodurch ein schwarzer Niederschlag von Kupferoxyd entstand, welcher in einem gewogenen Filter gesammelt und anhaltend ausgesüßt wurde. Das Filter sammt Inhalt wurde zuletzt über Schwefelsäure getrocknet und ge-Die Gewichtszunahme betrug 0,035 Grm. =0,028 Grm. metallischen Kupfers = 0,104 Proc.

Die vom Kupfer befreite Flüssigkeit wurde nun behufs der Ueberführung des Eisenchlorürs in Chlorid concentrirt, darauf Chlorwasserstoffsäure und in kleinen Portionen chlorsaures Kali zugefügt. Darauf wurde die Lösung bis zur Trockne verdunstet, und der Rückstand mit verdünnter Chlorwasserstoffsäure aufgenommen. Es blieb Kieselsäure ungelöst zurück, welche nach vollständigem Aussüßen und Trocknen 0,650 Grm. wog. Diese entsprechen 0,312 Grm. oder 1,157 Proc. Kiesel.

Aus der Eisenchloridlösung wurde mittelst kohlensauren Baryts das Eisen niedergeschlagen. Der aus Eisenoxydhydrat und dem überschüssig angewandten kohlensauren Baryt bestehende Niederschlag wurde nach vollständigem Aussüßen von Neuem in Chlorwasserstoffsäure gelöst, zuerst mittelst Schwefelsäure der Baryt und darauf aus dem zehnten Theil von dieser Lösung durch Eingießen in erhitzten überschüssigen Salmiakgeist das Eisenoxyd ausgefällt. Nach dem Trocknen und Wägen betrug es 3,45 Grm., also für das Ganze 34,5 Grm. = 24,16 oder 90 Proc. Eisen.

Die durch das Aussüsswasser stark verdünnte eisenfreie Lösung wurde behufs der Abscheidung des Kobalts mit Chlorwasserstoffsäure angesäuert, Bromwasser bis zur deutlich gelben Färbung, und einige Zeit darauf kohlensaurer Baryt in einigem Ueberschuss zugefügt. Das Ganze blieb unter öfterem Umrühren 12 Stunden stehen. Das Abgelagerte wurde endlich in einem Filter gesammelt, und nach vollständigem Aussüssen aus dem mittelst des Glasstabes durchbohrten Filter in ein Becherglas gespült, darauf in Chlorwasserstoffsäure gelöst und mittelst Schwefelsäure der Baryt ausgefällt. Die barytfreie Lösung wurde verdunstet, um einen großen Theil der freien Chlorwasserstoffsäure zu entfernen. Der Rückstand wurde mit etwas Wasser verdünnt und Aetzammoniak in Ueberschuss zugefügt, wobei noch eine geringe Menge Eisenoxyds sich abschied. der ammoniakalischen Lösung wurde durch Kochen mit Aetzkali das Kobaltoxyd niedergeschlagen, in einem Filter gesammelt, sorgfältig ausgesüsst und zuletzt durch Uebergießen des Filters mit erwärmter stark verdünnter Schwefelsäure, zu welcher vor dem Aufgießen etwas schweflige Säure zugesetzt worden, aufgelöst. Die Auflösung hinterließ beim Verdampfen in einem gewogenen Platinschälchen, wobei zuletzt die Hitze bis zum schwachen Glühen gesteigert wurde, 0,306 Grm. schwefelsaures Kobaltoxyd = 0,117 Grm. oder 0,434 Proc. Metall.

Die vom Kobalt mittelst kohlensauren Baryts getrennte, aber noch in freier Kohlensäure gelösten kohlensauren Baryt und freies Brom enthaltende Flüssigkeit wurde in einer Kochflasche schnell zum Sieden gebracht. Alsbald schied sich alles Nickel und damit auch das Mangan, beide im Zustande von Hyperoxyd, ab. Gleichzeitig fiel auch etwas kohlensaurer Baryt mit nieder. Der gesammte Niederschlag wurde in einem Filter gesammelt, das Filter darauf durchstochen, der Inhalt in ein Becherglas gespült, Salpetersäure bis zur deutlich sauren Reaction zugefügt, und das Ganze in gelinder Wärme digerirt. Die Flasche, worin durch Erhitzung die Fällung des Nickels bewirkt worden war, und deren Wandungen mit einem dünnen Ueberzug von Oxyd überkleidet waren, wurde ebenfalls mit etwas sehr stark verdünnter Salpetersäure, welche diesen Ueberzug hinwegnahm, gespült, und die vereinigten salpetersäurehaltigen Flüssigkeiten filtrirt. In dem Filter blieb das Manganhyperoxyd zurück. Es wurde durch Uebergießen mit schwefliger Säure in schwefelsaures Manganoxydul verwandelt und Die Lösung, in einem gewogenen Platinschälaufgelöst. chen verdunstet und allmälig bis zum Glühen erhitzt, hinterlies 0,675 Grm. Rückstand = 0,247 Grm. oder 0,912 Proc. Manganmetall.

Die im Vorhergehenden erhaltene Nickeloxydlösung wurde zuerst mit Schwefelsäure und darauf heiß mit Kali gefällt. Das Nickeloxydhydrat wurde gesammelt, ausgesüßt, getrocknet und geglüht. Das also gewonnene Nickeloxyd wog 1,812 Grm. =1,431 Grm. oder 5,308 Proc. Nickelmetall.

Es haben sich somit als Bestandtheile des untersuchten Meteoreisens ergeben in 100 Theilen:

Eisen	90,000
Nickel	5,308
Kobalt	0,434
Mangan	" <b>0,912</b> ··
Kapfer	0,104
Kiesel:	1,157
Rückstand	0,834
	98,749.

Der im Meteoreisen von Seeläsgen in großer Menge eingewachsene Körper besteht zum größten Theil aus Schwefeleisen, entwickelt daher mit Chlorwasserstoffsäure reichlich Schwefelwasserstoffgas, hinterläßt aber dabei, außer einigen metallischen glänzenden Blättchen und kleinen Partikelchen von Graphit, eine nicht unbedeutende Menge eines leicht abschlämmbaren braunen, stark abfärbenden Rückstandes, welcher in den stärksten Säuren unlöslich ist, auch vor dem Löthrohr vom Borax und Salpeter nicht aufgenommen wird, wohl aber von Soda unter starkem Schäumen und Funkenwerfen. Wird etwas davon mit Borax geschmolzen und zu der schwarzen Perle Salpeter zugefügt, so wird die Perle grün. Das erstere Verhalten deutet auf Silicium (Kiesel), das letztere auf Chrom.

# VI. Ueber Kupfereisencyanür und Kaliumkupfereisencyanür; von C. Rammelsberg.

Reines Kupfereisencyanür erhält man nur derch Bintröpfeln einen Auflösung, von Wasserstoffeisencyanür in die
von einem Kupfersalze. Ich habe ps mit essigsaurem und
schwefelsaurem Kupferoxyd bereitet.

Ueber Schweselsäure getrocknet, gab es beim Glühen an der Lust 51,04 Proc. eines Gemenges von Eisen- und Kupseroxyd. Demzusolge enthält es in diesem Zustande 7 Atome Wasser, da

1000

$$2 \text{Cu} \text{Cy} + \text{Fe} \text{Cy}.$$
 (2 Cu Cy + Fe Cy) + 7 H.  
Kupfer 37,40 = 46,85 Cu Kupfer)  
Eisen 16,56 = 23,66 Fe Eisen 72,9 = 51,4 Cu u. Fe  
Cyan  $\frac{46,04}{100}$  Cyan  $\frac{70,51}{100}$  Wasser 27,1  $\frac{100}{100}$ 

Verschiedene Proben eines im Wasserbade getrockneten Präparats gaben beim Glühen an offener Luft 58,22 — 61,62 — 62,86 — 64,64 Proc. Oxyd, was zu beweisen scheint, dass die zurückgehaltene Wassermenge 2 — 3½ At. betrug. Bei 130° bis 150° wird es schon zersetzt, ohne dass das Wasser vollständig entfernt worden wäre ¹).

Mosander verdanken wir bekanntlich die Erfahrung, dass Kupsereisencyanür und Kaliumeisencyanür sich mit einander verbinden. Tröpselt man ein Kupsersalz in überschüsges Kaliumeisencyanür, so erhält man einen schön rothen Niederschlag, welcher, meiner Analyse zufolge, 2 At. Wasser enthält, die erst über 100° entweichen. In der Hitze schmilzt das Salz unter Zersetzung:

	Gefunden.	Berechnet.
Kupfer	17,15	17,04
Eisen	16,28	15,09
Kalium	19,95	21,05
Cyan	·	41,98
Wasser	•	4,84
		100.

Die Formel ist [(2CuCy+FeCy)+(KCy+FeCy)] +2H). Diese Analyse beweist wohl, dass dem Salze ein wenig Kupsereisencyanür beigemengt war, welches den Kaliumgehalt zu niedrig ausfallen ließ. Mosander hat das Doppelsalz als wasserfrei beschrieben.

Um zu sehen, wie groß der Kaliumgehalt in dem auf

1) S. meine Abhandlung über das Verhalten der Cyanüre und Doppelcyanüre in höheren Temperaturen. Diese Annalen, Bd. 73, S. 80.

umgekehrte Weise erhaltenen Niederschlage ausfallen kann, wurde in einen großen Ueberschuß von schweselsaurem Kupferoxyd allmälig etwas Kaliumeisencynür getröpselt, und die Fällung, gleich der vorigen, so lange mit kaltem Wasser behandelt, bis die Flüssigkeit frei von Schweselsäure war, und alsdann im Exsiccator über letzterer getrocknet. Das Präparat erscheint braunrosh.

Bis 100° erhitzt, verlor es in einem Versuche 10,97 Proc. und nahm eine blaue Farbe an. Durch Zersetzung mit Schwefelsäure wurden erhalten:

 Kupfer
 24,86 Proc.

 Eisen
 12,98

 Kalium
 2,91
 2,96.

Hieraus darf man schließen, daß 1 At. Kaliumkupfereisencyanür mit 9 At. Kupfereisencyanür verbunden ist, indem
alsdann die Zusammensetzung seyn würde:

Kupfer	25,70
Eisen	12,52
Kalium	3,18
Cyan	34,84
Wasser	23,76
	100.

Die Formel dieses Körpers würde seyn:

[(2CuCy+FeCy)+(2KCy+FeCy)]+2H

+9[(2CuCy+FeCy)+7H].

VII. Ueber ein neues Zersetzungsproduct des Harnstoffs; von G. Wiedemann.

Trotz der vielen und ausgezeichneten Arbeiten, welche in neuerer Zeit über den Harnstoff und seine Verbindungen angestellt worden sind, ist die Kenntniss, welche wir von den Umwandlungen seiner Salze durch die Wärme haben, noch sehr imvolkständig, und selbst dasjenige unter ihnen, welches in anderen Beziehungen am meisten bearbeitet worden ist, der salpetersaure Harnstoff ist in dieser Hinsicht noch nicht genügend studirt.

Die einzigen Untersuchungen, welche über die Zersetzungsproducte dieses Salzes angestellt worden sind, finden sich in zwei kurzen. Notizen von Pelouze und von Fehling niedergelegt; doch ist auch ihr Inhalt mehr geeignet die Ansmerksamkeit auf den Gegenstand zu lenken, den sie behandeln, als ihn völlig zu erschöpfen. Die Angaben, welche sie enthalten, bestehen im Wesentlichen in Folgendem:

Fehling ') giebt bei Gelegenheit einer Untersuchung über die Zusammensetzung des salpetersauren Harnstoffs an, derselbe verliere, wenn er längere Zeit bei 100° oder einige Grade über 100° getrocknet werde, his über 12 Procseines Gewichts, er schmelze und entwickele ein Gemenge von einem Volum Kohlensäure und einem halben Volum Stickgas. Später folge diesem Gemenge reine Kohlensäure. Die rückständige Masse soll dann nur 37 bis 40 Proc. Salpetersäure enthalten.

Pelouze<sup>2</sup>) dagegen fand, dass der salpetersaure Harnstoff, bis ungefähr auf 140° erhitzt, ein Gasgemenge von einem Volum Stickstoff und zwei Volumen Kohlensäure ausgiebt, unter Zurücklassung einer, aus salpetersaurem Ammoniak und Harnstoff bestehenden, geschmolzenen Masse, die in Wasser gelöst, mit Salpetersäure einen Niederschlag von salpetersaurem Harnstoff giebt. Zur Erklärung dieser Zersetzung nimmt Pelouze an, das 4 Aeq. salpetersauren Harnstoffs sich zerlegen in:

<sup>1)</sup> Ueber die Zusammensetzung des salpetersauren Harnstoffs. Annalen der Chemie und Pharmacie, Bd. 55, S. 249.

<sup>2)</sup> Mémoire sur l'émétique arsénique, l'urée (p. 65 bis 70) et l'allantoine. Annales de chimie et de physique, Sér. III, Vol. VI, p. 63 bis 73.

4	Aeq.	Kohlensäure		<b>≕</b> C,	• . ,	O <sub>8</sub>	*
3	Aeq.	salpetersauren	Ammoniaks	<b>₩</b> 12	N.	0,18	?
. <b>2</b>	Aeq.	Harnstoff		$=C_{\bullet}H_{\bullet}$	N.	0.	
· 2	Aeq.	Stickoxydul	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	===	M.	<b>O</b> ,	•
4	Aeq.	salpetersauren	Harnstoffs	=C, H, o	N 1 2	O <sub>3 2</sub> .	•

Wird das Gemenge stärker erhitzt, so zerlegt es sich nach Pelouze weiter: das salpetersaure Ammoniak zerfällt in Stickoxydul und Wasser, der Harnstoff bildet kohlensaures Ammoniak, und nicht, wie man vermuthen sollte, Cyanursaure. Pelouze will nämlich bemerkt haben, dass die für sich erst bei hohen Temperaturen zersetzbare Cyanursäure bei Anwesenheit von salpetersaurem Ammoniak durch das Freiwerden des Stickoxyduls schon bei geringeren Wärmegraden vollständig zerstört wird. An ihrer Stelle soll bei der Zersetzung des salpetersauren Harnstoffs eine geringe Menge einer neuen Säure auftreten, die Pelouze durch ihre Schwerlöslichkeit in Wasser erkannte. Die Säure giebt nach ihm mit einer ammoniakalischen Lösung von salpetersaurem Silberoxyd, so wie mit Bleiessig weiße Niederschläge, entwickelt, mit Kalilauge gekocht, sehr langsam Ammoniak, und liefert bei der trocknen Destillation saure Producte. Pelouze drückt ihre Zusammensetzung durch die Formel C2 H3 N2 O4 aus, auf deren Richtigkeit er jedoch selbst nicht viel Gewicht legt.

Bei Wiederholung dieser Zersetzungserscheinungen fand ich, dass die von Pelouze erwähnte Säure mit einer Lösung von Kupferoxyd-Ammoniak einen violetten Niederschlag giebt, eine Eigenthümlichkeit, welche, so viel mir bekannt, bis jetzt keiner anderen organischen oder unorganischen Säure zukommt '). Sodann bemerkte ich, dass

<sup>1)</sup> Weiter unten wird gezeigt werden, dass auch der Cyanursäure diese Reaction zukommt. Dasselbe hat neuerdings Hr. Pros. Wöhler in seiner Abhandlung über die Constitution der Cyanursäure (Ann. d. Chem. und Pharm., Bd. 62, S. 241 bis 253) angegeben. Der Versasser konnte jedoch aus dieser Beobachtung keinen Nutzen ziehen, da seine Arbeit schon vor dem Erscheinen jener Abhandlung vollendet war, und nur dadurch die Veröffentlichung derselben bis jetzt verzögert wurde, das sie inzwischen als Inaugural-Dissertation diente.

die Mutterlauge, aus welcher die von Pelouze beschriebene Säure herauskrystallisirt ist, mit einigen Tropfen einer Kupferlösung versetzt, durch Kali intensiv roth gefärht wird. Diese Reaction zeigte die Lösung der Pelouze'schen Säure allein nicht. Es war also zu vermuthen, dass in den Zersetzungsproducten des salpetersæuren Harnstoffs noch ein zweiter neuer Körper enthalten sey. — Diese Beobachtungen veranlassten mich, eine genauere Untersuchung jener Verhältnisse zu unternehmen. Bei der Durchführung derselben erwuchs mir ein großer Vortheil daraus, dass es mir durch die bekannte Güte des Hrn. Prof. Magnus verstattet war, die nöthigen Versuche in seinem Laboratorium anzustellen.

Die zu den folgenden Versuchen benutzte Quantität salpetersauren Harnstoffs war theils aus Harn direct, theils
aus künstlichem Harnstoff dargestellt. Die erhaltenen Salze
wurden noch einmal in wenig heißem Wasser gelöst, durch
einen Ueberschufs von Salpetersäure gefällt, abgewaschen
und getrocknet. Die Reinheit des auf diese Weise gewonnenen salpetersauren Harnstoffs ergeben folgende Bestimmungen:

I. 0,3036 Grm. des Salzes gaben, mit Kupferoxyd verbraunt:

Kohlensäure 0,1102 Grm. Wasser 0,1152 -

- H. 1,4257 Grm. des Salzes gaben nach der Digestion mit kohlensaurem Baryt und Fällung des gelösten salpetersauren Baryts mittelst Schwefelsäure 1,3365 Grm. schwefelsauren Baryt, entsprechend 0,6185 Grm. Salpetersäure.
  - III. 0,2692 Grm. des Salzes gaben, nach der von Dumas angegebenen Methode mit Kupferoxyd verbrannt: 79 C.C. Stickstoff bei 12° C. 757,5 Mm. Barometerstand.

Die Zusammensetzung des Salzes entspricht hienach der von Regnault aufgestellten Formel:

CaH, N, Oa,

wie die folgende aus den angegebenen Bestimmungen zusammengestellte Tabelle angiebt:

	•	Beobachtet.	В	erechnet n. d. Formel
	I.	11.	111.	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> N <sub>3</sub> O <sub>6</sub> .
Kohlenstoff	9,89	-		9,76
Wasserstoff	4,21	•	-	4,06
Stickstoff	*****		34,55	34,15
Sauerstoff	•			<b>52,03</b>
				100,00
Harnstoff + Wasser (Urenoxyd - Ammo- niumoxyd)		<del></del>	•	56,10
Salpetersäure		43,39	-	43,90
			•	100,00

Wird der salpetersaure Harnstoff in einem Kolben erhitzt, so beginnt die geschmolzene Masse, welche bis dahin nur wenig Gasblasen ausgab, sobald die Temperatur auf 152° C. gestiegen ist, plötzlich unter heftigem Aufschäumen eine große Menge Gas zu entwickeln, welches, wie auch Pelouze angegeben, aus Kohlensäure und Stickoxydul, gemengt mit Dämpfen von kohlensaurem Ammoniak besteht. Bei dieser Zersetzung steigt die Temperatur der Masse bis fast 200°, selbst wenn man das Feuer im Augenblick der Einwirkung entfernt. Nach Beendigung des Processes sliesst die ausgeblähte Masse ruhiger, und entwikkelt nur noch einzelne wenige Gasblasen.

In ihr befindet sich nun neben einer großen Menge von salpetersaurem Ammoniak die von Pelouze gefundene Säure, deren Gewicht jedoch höchstens zig des angewandten salpetersauren Harnstoffs beträgt. Um die Säure aus der erkalteten und erstarrten Masse zu gewinnen, wurde dieselbe in siedendem Wasser gelöst, welches zur Neutralisation von etwa vorhandenem freien oder kohlensauren Ammoniak mit etwas Salpetersäure versetzt war. Bei Anwendung einer nicht zu großen Menge Wasser krystallisirte beim Erkalten der Lösung ein Theil der Säure heraus. Die

Mütterlauge wurde sodann zur Gewinnung der übrigen Säure mit basisch essigsaurem Bleioxyd gefällt, der Niederschlag won der Lösung des salpetersauren Ammoniaks, in welcher der schon erwähnte, eine Kupferoxyd-Kali-Lösung röthende, Körper enthalten war, durch Filtration getrennt, in heißem Wasser suspendirt und durch Schwefelwasserstoff zersetzt. Das niedergeschlagene Schwefelblei wurde mit kochendem Wasser extrahirt und die Lösung zur Krystallisation eingedampst. Die herauskrystallisirende, meist gelblich gefärbte Säure wurde vereint mit den schon zuerst erhaltenen Mengen von Neuem in Wasser gelöst und umkrystallisirt, oder auch durch nochmaliges Fällen mit Bleiessig und Zersetzen des Niederschlags mit Schwefelwasserstoff rein und weiss erhalten. Auf diese Weise dargestellt, krystallisirt die Säure in breiten glänzenden Blättern und Nadeln, ist geschmacklos, und löst sich sehr schwer in Alkohol und kaltem Wasser, leichter in siedendem Wasser. Sie röthet schwach Lackmuspapier, und verslüchtigt sich auf Platinblech ohne Hinterlassung eines kohligen Rückstandes. Die Säure verwittert an der Luft und verliert im Inftleeren Raum über Schwefelsäure, und bei einer Temperatur von 100°, etwa 22 Proc. ihres Gewichts Wasser, wie die folgenden Bestimmungen zeigen.

1. 0,3135 Grm. Säure verlieren über Schwefelsäure

0,0690 Grm. Wasser

II. 0,3513 Grm. Säure verl. bei 100° 0,0775 Grm. Wasser
III. 0,5100 Grm. Säure verl. bei 100° 0,1115 Grm. Wasser
Diese Zahlen entsprechen:

I. 22,01 Proc. II. 22,06 Proc. III. 21,86 Proc. Die Analyse der bei 100° getrockneten Säure gab folgende Resultate:

I. '0,3985 Grm. gaben, mit Kupferoxyd verbrannt:
Kohlensäure 0,4110 Grm.
Wasser 0,0880 Grm.

II. 0,3388 Grm. gaben:

Kohlensäure 0,3470 Grm.

Wasser 0,0778 Grm.

III. 0,2127 Grm. gaben 59 C.C. Stickstoff bei 10°,5 C. und 758,3 Mm. Barometerstand.

Diese Bestimmungen ergaben für die Säure die Formel C<sub>6</sub> H<sub>3</sub> N<sub>3</sub> O<sub>6</sub>, wie die folgende Zusammenstellung beweist:

•	Beoba	ichtet.	1	Berechnet nach der Formel
•	· <b>J.</b>	11.	III.	C6 H3 N3 O6.
Kohlenstoff	28,06	27,94		27,91
Wasserstoff	2,45	2,55		2,32
Stickstoff	-	-	32,81	32,56
Sauerstoff	-	-	-	37,21
		•		100,00.

Der Wassergehalt der Säure entspricht 4 Aeq. auf 1 Aeq. der wasserfreien Säure, so dass die Formel der wasserhaltigen Säure:

 $C_6 H_3 N_3 O_6 + 4 Aq.$ 

ist, wonach sie 22,75 Proc. Wasser enthielte.

Die so eben gefundene Zusammensetzung der von Pelouze entdeckten Säure ist vollkommen mit der von Liebig und Wöhler für die Cyanursäure aufgestellten Formel in Uebereinstimmung, wodurch eine Identität jener vermeintlich neuen Säure mit der Cyanursäure höchst wahr-Diese Vermuthung wird durch die Gleichscheinlich wird. heit sämmtlicher Reactionen der beiden Säuren noch mehr bestätigt. Schon die von Pelouze angegebene Eigenschaft seiner Säure, mit basisch essigsaurem Bleioxyd und salpetersaurem Silberoxyd-Ammoniak weisse Niederschläge zu geben, kommt auch der Cyanursäure zu. Ferner giebt die aus dem salpetersauren Harnstoff gewonnene Säure, wie die Cyanursäure, bei der Destillation eine stark saure, an der Luft rauchende Flüssigkeit, nämlich Cyansäurehydrat, das leicht an seinen Eigenschaften erkannt wurde. Endlich fand ich auch die schon oben erwähnte Reaction der Pelouze'schen Säure, mit Kupferoxyd-Ammoniak einen violetten Niederschlag zu geben, bei der Cyanursäure wieder. Das niedergefallene Salz, eine Verbindung von Cyanursäure mit Kupferoxyd-Ammoniak, ist in kaltem Wasser fast unlöslich, und in heißem Wasser, so wie in überschüssigem Ammoniak, sehr schwerlöslich. — Ich bestimmte den Kupferoxydgehalt der aus der Pelouze'schen Säure, so wie der aus der Cyanursäure erhaltenen Verbindung, und auch hier zeigte sich die Identität beider Säuren.

Es gaben '):

I. 0,4562 Grm. des aus der Pelouze'schen Säure dargestellten Salzes, mit Salpetersäure befeuchtet und geglüht, 0,1007 Grm. Kupferoxyd, entsprechend

22,08 Proc.

II. 0,5630 Grm. des aus der Cyanursäure erhaltenen Salzes 0,1260 Grm. Kupfer-

oxyd, entsprechend

22,38 Proc.

Ausserdem bestimmte ich die Zusammensetzung des Salzes durch folgende Analyse:

III. 1,0235 Grm. gaben
 IV. 0,4615 Grm. gaben
 Vasser 0,1320 V. 0,3880 Grm. gaben
 Wasser 0,1110 Wasser 0,1110 -

VI. 0,3793 Grm. gaben 108 C.C. Stickstoff bei 22°,75 C. und 755,0 Mm. Barometerstand.

Aus den Bestimmungen berechnet sich die Formel CuO+C<sub>6</sub> H<sub>5</sub> N<sub>4</sub> O<sub>5</sub>,

wie folgende Vergleichung zeigt:

Berechn. n. d. Formel Beobachtete procentische Zusammensetzung. **1V.** V. VI. (CuO+C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>N<sub>4</sub>O<sub>5</sub>). Kupferoxyd 22,08 22,38 22,47 22,47 Kohlenstoff 20,29 20,00 — 20,37 Wasserstoff 3,18 3,18 -2,83 Stickstoff 32,03 31,69 Sauerstoff 22,64 100,00.

<sup>1)</sup> Sämmtliche zu den folgenden Bestimmungen benutzte Quantitäten des

Betrachten wir die Constitution der Cyanursäure nach der älteren Ansicht, schreiben wir ihre Formel also C. N. O. T. 3Aq., so bestände das Salz aus:

$$\begin{array}{c}
\mathbf{CuO} \\
\mathbf{NH_{\bullet}O} \\
\mathbf{HO}
\end{array}
\right\}
\begin{array}{c}
\mathbf{Cu} \\
\mathbf{C_{\bullet}N_{\circ}O_{\circ}} = \dot{\mathbf{Am}} \\
\dot{\mathbf{Cy}_{\circ}} \\
\dot{\mathbf{H}}
\end{array}
\right\}
\dot{\mathbf{Cy}_{\circ}}.$$

Einfacher wird die Constitution des Salzes nach der neuerdings aus der Zusammensetzung des cyanursauren Baryts (2Ba O +  $C_6$  H N<sub>3</sub> O<sub>4</sub>) gefolgerten Formel der Cyanursäure <sup>1</sup>), wonach sie aus  $C_6$  H N<sub>3</sub> O<sub>4</sub> + 2Aq. besteht, und zwei-basisch ist. Mit Berücksichtigung dieser Ansicht besteht das cyanursaure Kupferoxyd-Ammoniak aus:

$$\left. \begin{array}{c} \mathbf{NH_4O} \\ \mathbf{CuO} \end{array} \right\} \mathbf{C_6N} \ \mathbf{HO_4} = \frac{\dot{\mathbf{Cu}}}{\dot{\mathbf{Am}}} \right\} \, \bar{\mathbf{C}} \mathbf{y}.$$

Wenngleich durch die vorhergehende Vergleichung bewiesen zu seyn scheint, dass die nach der oben angegebenen Weise aus dem salpetersauren Harnstoff dargestellte Säure sich durchaus nicht von der Cyanursäure unterscheidet, so war es doch möglich, dass aus dem salpetersauren Harnstoff ein anderes Product erhalten werden könne, wenn die Bedingungen, unter welchen seine Zersetzung stattfindet, in verschiedener Weise abgeändert würde. Ich stellte zur Erledigung dieses Punktes folgende Versuche an: In einem Kolben wurde eine kleine Menge salpetersauren Harnstoffs bei 150° C. zersetzt, und dann die Temperatur des Gemenges auf 160° bis 170° erhöht; sodann wurde in die geschmolzene Masse nach und nach der übrige zur Zersetzung bestimmte salpetersaure Harnstoff eingetragen; jedoch so, dass die Temperatur nie unter 150° C. sank. Auf diese Weise wurde das zu zersetzende Salz fast plötzlich bis auf 150° erhitzt,

Salzes waren auf gleiche VVeise erhalten: durch Fällen einer mit überschüssigem Ammoniak versetzten Lösung der Säure mittelst eines Ueberschusses einer kalten Auflösung von reinem Kupferoxyd in Ammoniak.

1) Wöhler, Grundriss der anorganischen Chemie, 9. Ausgabe, S. 113.

und dadurch ziemlich vollständig jede bei niederen Temperaturen stattfindende Zersetzung, die der Bildung der bei 150° erscheinenden Producte entgegen stehen könnte, vermieden. Doch auch in diesem Falle erhielt ich nur Cyanursäure. Eben so wenig glückte mir die Darstellung einer anderen Säure, mochte ich nun den salpetersauren Harnstoff vor der Zersetzung mit Ammoniak befeuchtet haben, um den schädlichen Einfluss von freier Salpetersäure zu entfernen, oder ihn mit Salpetersäure benetzen, um dadurch die Bildung von freiem Harnstoff zu verhindern.

Hienach scheint es keinem Zweisel zu unterliegen, dass die von Pelouze unter den Zersetzungsproducten des salpetersauren Harnstoss gefundene Säure mit der auch aus dem freien Harnstoss entstehenden Cyanursäure identisch sey, und das sich der Harnstoss und das salpetersaure Ammoniak, in welche der salpetersaure Harnstoss bei Temperaturen zwischen 120° und 150° zerfällt, bei Erhöhung der Hitze unabhängig von einander zersetzen, indem der Harnstoss Cyanursäure, das salpetersaure Ammoniak Stickoxydul giebt. Freilich wird durch die Einwirkung des letzteren in seinem Entstehungsmomente auf die Cyanursäure ein großer Theil derselben zerstört; allein es wird dadurch nicht Veranlassung zur Bildung einer eigenthümlichen Säure gegeben.

Wird der bei 152° zersetzte salpetersaure Harnstoff noch längere Zeit einer höheren Temperatur ausgesetzt, so werden auch die letzten Reste der gebildeten Cyanursäure zerstört, und es bleibt nur noch unzersetztes salpetersaures Ammoniak zurück.

Was die Zersetzungsproducte des salpetersauren Harnstoffs bei Temperaturen zwischen 120° und 150° betrifft, so sind die Angaben von Pelouze, dass sich derselbe unter Entweichen von Kohlensäure und Stickoxydul in salpetersaures Ammoniak und Harnstoff zerlege, der Theorie nach wohl richtig; in der Ausführung jedoch geht die Zersetzung nie ganz so vor sich, als es die Berechnung ergeben würde, da schon bei den niederen Temperaturen ge-

ringe Mengen von Cyanursäure entstehen. Auch bemerkte ich, dass der salpetersaure Harnstoff, wenn er längere Zeit in einem Oelbade einer Temperatur von 125° bis 130° ausgesetzt wird, sich plötzlich unter bedeutender Wärmentwicklung und hestigem Ausschäumen in die sonst erst bei 152° erscheinenden Producte zerlegt.

Schon oben war bei der Darstellung der Cyanursäure aus dem bei 152° zersetzten salpetersauren Harnstoff bemerkt worden, dass sich in der vom cyanursauren Bleioxyd absiltrirten Mutterlauge von salpetersaurem Ammoniak ein durch Bleiessig nicht fällbarer Körper sindet, welcher mit Kupferoxyd und Kali eine rothe Lösung giebt. Man erhält ihn aus der Mutterlauge, wenn man sie nach Fällung des überschüssig hinzugesetzten Bleioxyds mittelst Schweselwasserstoff und Filtration eindampst. Bei einer Concentration der Lauge, bei der das salpetersaure Ammoniak noch gelöst bleibt, erhält man eine geringe Menge kleiner weiser Krystalle, von denen die erwähnte Reaction herrührt, und die sich durch die fernere Untersuchung als eine bis jetzt noch nicht gekannte Verbindung herausgestellt haben.

Um im Folgenden Weitläufigkeiten zu vermeiden, erlaube ich mir, für den neuen Körper den Namen Biuret vorzuschlagen, welcher mit Rücksicht auf seine weiter unten angegebene Zusammensetzung gebildet ist.

Aus dem salpetersauren Harnstoff erhält man nur eine gezinge Menge der neuen Verbindung, da die letzten Reste derselben auch durch oftmaliges Umkrystallisiren nicht von der großen Menge des salpetersauren Ammoniaks zu trennen sind. Leichter und in größerer Menge kann man sie auf einem anderen Wege darstellen. — Da sich nämlich gezeigt hatte, daß die Bildung der Cyanursäure unter den Zersetzungsproducten des salpetersauren Harnstoffs nur auf einem vorherigen Freiwerden von Harnstoff beruht, so vermuthete ich, daß sich auch das Biuret nur durch die vorherige Erzeugung desselben bilde, und es auch durch die

Zersetzung von reinem Harnstoff erhalten werden könne. Wirklich fand sich diese Vermuthung bestätigt; denn als ich Harnstoff während einiger Zeit einer Temperatur, die nur wenige Grade über seinem Schmelzpunkt liegt, aussetzte, und in Wasser löste, röthete sich die mit Kupfervitriol und Kalilauge versetzte Lösung, was auf die Gegenwart der neuen Verbindung schließen lässt. Um diese in größerer Menge zu erhalten, wurde eine Quantität Harnstoff in einem Kolben im Oelbade geschmolzen und längere Zeit bis auf 150° bis 170° erwärmt. Dabei entwickelte sich sehr langsam Ammoniak und Wasserdampf, und im Halse des Kolbens setzte sich ein Sublimat von etwas unzersetztem Harnstoff Nach einiger Zeit schied sich aus der geschmolzenen Masse, wenn die Gasentwicklung aufzuhören begann, ein weisses Pulver, das von Liebig und Wöhler ') gefundene Zersetzungsproduct des Harnstoffs ab, welchem die Entdecker die Formel C<sub>12</sub> H<sub>8</sub> N<sub>8</sub> O<sub>4</sub> zuertheilen, das jedoch, nach Laurent und Gerhardt 2), mit Ammelid identisch ist, also der Formel C<sub>12</sub> H<sub>9</sub> N<sub>9</sub> O<sub>6</sub> entspricht. durch diess Product breiig gewordene Masse wurde mit wenig Wasser ausgekocht, und die vom Ungelösten abfiltrirte Lösung mit basisch essigsaurem Bleioxyd gefällt. Der Niederschlag, bestehend aus Verbindungen von dem neuen, vielleicht mit Ammelid identischen Körper und von Cyanursäure mit Bleioxyd, wurde von der Lösung des nicht durch Bleiessig fällbaren Biurets durch Filtration getrennt, die ablaufende Flüssigkeit durch Schwefelwasserstoff vom überschüssigen Bleioxyd befreit, und nach Verjagen des Schwefelwasserstoffs durch Kochen zur Krystallisation eingedampft. Das Biuret krystallisirte sodann in ziemlich weifsen körnigen Krystallen heraus, und wurde durch wiederholtes Auflösen in Wasser und Umkrystallisiren vollkommen weiss und rein dargestellt.

<sup>1)</sup> Ueber ein neues Zersetzungsproduct des Harnstoffs. Annal. d. Chem. und Pharm., Bd. 54, S. 371.

<sup>2)</sup> Récherches sur les combinaisons melloniques. Annales de chimie et de physique, Sér. III, XIX, p. 93 bis 95.

Der so gewonnene Körper ist leicht löslich in Wasser und Alkohol; aus letzterem krystallisirt er in langen Blättern und wasserfrei, aus Wasser aber mit etwa 15 Proc. Wasser, welches er beim längeren Liegen in trockner Luft oder beim Erwärmen bis auf 100° vollständig verliert. Die Zusammensetzung des wasserhaltigen Biurets entspricht der Formel:

### $C_4H_5N_3O_4+2Aq.$

sie verlangt 14,88 Proc. Wasser, während die folgenden Bestimmungen resp. 14,96 und 14,84 Proc. Wasser ergeben:

I. 0,3840 Grm. aus Wasser krystallisirten!
Biurets verloren bei 100° 0,0570 Grm. Wasser

II. 0,3075 Grm. derselben Verbindung verloren bei 100°0,0460 Grm. Wasser.

Die Zusammensetzung des wasserfreien Biurets ist:

#### $C_4H_5N_3O_4$

wie sich aus folgenden Analysen ergiebt:

I.	0,2615	Grm.	wasserfrei	en Biure	ts gabe	n Kohlensäure	0,2220	Grm.
• •						<b>VVasser</b>	0,1175	•
H.	0,3200	-	-	•	***	Kohlensäure	0,2720	-
						Wasser	0,1395	-
III.	0,3485	-	-	-	-	Kohlensäure	0,2960	-
•	•					Wasser	0,1545	-
IV.	0,2906	-	٠ 🕳	-	-	Kohlensäure	0,2483	
	•					Wasser	0,1355	-
y.	0,2567	-	, , <del>-</del>	•	-	Kohlensäure	0,2200	-
						Wasser	0,1120	
VI.	0,3663		-	-	_	Kohlensäure	0,3150	- '
<del>,</del>	• •	•	•		•	Wasser	0,1565	_ :
TTEE	0 9979	Country	Dinnet d	rohan 8/	ו מימ	Sticketoff hai	100 5 6	- mad

VII. 0,2373 Grm. Biuret gaben 84 C. C. Stickstoff bei 19°,5 C. und 757,5 Mm. Barometerstand.

VIII. 0,3667 Grm. Biuret gaben 130 C.C. Stickstoff in 21°,5 C. und 763,7 Mm. Barometerstand.

Die zu den Bestimmungen I, VII, VIII benutzte Menge Biuret war aus Wasser krystallisirt und bei 100° getrocknet; die zu den Analysen II, III, IV aber aus Alkohol gewonnen und aus Harnstoff dargestellt. Die zu den Analysen V und VI angewandte Quantität war aus salpetersaurem Harnstoff erhalten. Diesen Analysen entspricht folgende procentische Zusammensetzung:

•	J.	11.	ın.	IV.	v.	VI.	VII.	VIII.
Kohlenstoff	23,19	23,19	23,16	23,30	23,37	23,42		_
Wasserstoff	4,97	4,85	4,93	5,18	4,85	4,75		
Stickstoff	-	-	•	-	-		40,59	40,58

während die Formel C, H, N, O, verlangt.

	Acquivalente.	Procente.
Kohlenstoff	. 4	<b>2</b> 3,30
Wasserstoff	5	4,85
Stickstoff	3	40,77
Sauerstoff	4	31,07
		99,99.

Das Atomgewicht des wasserfreien Biurets berechnet sich demnach zu 103 (H=1) oder 1287,5 (O=100), das des wasserhaltigen zu 121 (H=1) oder 1512,5 (O=100).

Das Biuret löst sich in concentrirter Schweselsäure in der Kälte ohne Zersetzung, wie auch in nicht zu starker Salpetersaure, und selbst ziemlich anhaltendes Kochen mit derselben verändert es nicht. Rauchende Salpetersäure zerstört es vollständig. Die Lösung des Biurets wird weder durch Bleioxyd- oder Silberoxydlösungen, noch durch apdere Metallsalze gefällt; auch mit Gerbsäure und Gallussäure giebt es keinen Niederschlag. Ueberhaupt scheint der Körper, trotz vieler vergeblich angestellter Versuche, sich mit Säuren nicht auf einfache Art zu verbinden; und jedenfalls ist auch seine Verwandtschaft zu den Basen sehr schwach, da schon Kohlensäure die etwa gebildeten Verbindungen zersetzt. Auch fand ich für das Biuret keine weitere Reaction als die schon erwähnte gegen Kupferoxyd und Kadi. Zum Gelingen derselben ist ein Ueberschuss von freiem Kali nöthig; sonst ist das Lösungmittel des Kupferoxyds gleichgültig, mag dasselbe in Ammoniak oder in Säuren gelöst seyn, stets tritt die Reaction ein. - Beim Abdampsen einer mit Kali und Kupseroxyd roth gefärbten Lösung des Biurets krystallisirt aus der sehr concentrirten Lauge die Verbindung heraus, welche Ursache jener Reaction ist. Leider ist es mir noch nicht gelungen, dieselbe in solcher Reinheit zu erhalten, dass sie zur Analyse verwendet werden konnte, da stets freies Kali vorhanden seyn muss, von dem sie sich wegen ihrer leichten Löslichkeit im Wasser auf keine Weise vollständig trennen ließ. Auch ein Versuch, durch Alkohol das überstüssige Kali von den in diesem Lösungsmittel fast unlöslichen Krystallen zu trennen, missglückte, da sich beim Auswaschen der Krystalle durch die Kohlensäure der Lust die Verbindung nach Entsernung der größten Menge des Kali zersetzt, und ihr nun durch weiteres Auswaschen Biuret entzogen wird. — Nach diesen Angaben möchte ich schließen, dass das Biuret ein indisserenter, oder doch nur ein mit sehr schwacher Verwandtschaftskraft begabter Körper sey.

Beim Erhitzen schmilzt das Biuret, entwickelt Dämpfe von Ammoniak, und erstarrt sodann beim Aufhören der Ammoniakentwicklung zu einer festen, aus reiner Cyanursäure bestehenden Masse.

Die nähere Betrachtung des Biurets und seiner Darstellung aus dem Harnstoff läst leicht eine Erklärung seiner Bildung zu: zwei Aequivalente Harnstoff brauchen nur ein Aeq. Ammoniak zu verlieren, um ein Aeq. Biuret zu geben:

2 Aeq. Harnstoff 
$$=2C_2H_4N_2O_2=C_4H_8N_4O_4$$
  
 $-1$  Aeq. Ammoniak  $=H_3N$   
 $=1$  Aeq. Biuret  $=C_4H_5N_3O_4$ .

Aus dem Biuret kann sich wieder durch blosses Entweichen von Ammoniak Cyanursäure bilden. Dabei verlieren 3 Aeq. Biuret 3 Aeq. Ammoniak, und es bleiben 2 Aeq. Cyanursäure zurück:

3 Aeq. Biuret = 
$$3C_4H_5N_3O_4=C_{12}H_{15}N_9O_{12}$$
  
-3 Aeq. Ammoniak =  $H_3N$  =  $H_9N_3$   
=2 Aeq. Cyanursäure =  $2C_6H_3N_3O_6=C_{12}H_6N_6O_{12}$ .

Hiernach scheint sich der Harnstoff bei seiner Zersetzung durch die Wärme unter Verlust von Ammoniak zuerst in

Biuret zu verwandeln, welches dann bei stärkerer Erwärmung zum zweiten Male Ammoniak abgiebt, und sich in Cyanursäure umändert.

Die Zusammensetzung des Biuret ergiebt, dass dasselbe in ähnlicher Beziehung zu einem zweisach cyansauren Ammoniumoxyd stehe, wie der Harnstoff zum einsach-cyansauren Ammoniumoxyd. Man kann nämlich den Harnstoff betrachten als eine Verbindung von ein Aeq. Cyansäurehydrat und ein Aeq. Ammoniak:

1 Aeq. Cyansäurehydrat 
$$= C_2 H N O_2$$
  
 $+1$  Aeq. Ammoniak  $= H_3 N$   
 $=1$  Aeq. Harnstoff  $= C_2 H_4 N_2 O_2$ .

In gleicher Weise ist das Biuret als eine Verbindung von 2 Aeq. Cyansäurehydrat mit 1 Aeq. Ammoniak anzusehen:

2 Aeq. Cyansäurehydrat 
$$= C_4 H_2 N_2 O_4$$
  
 $+1$  Aeq. Ammoniak  $= H_3 N$   
 $=1$  Aeq. Biuret  $= C_4 H_5 N_3 O_4$ .

Nimmt man also mit Berzelius an, die im Harnstoff vorkommende, dem Cyansäurehydrat isomere Verbindung sey ein eigenthümlicher Körper, das Urenoxyd, so ist danach:

Harnstoff = einfach Urenoxyd - Ammoniak (Ür Ak),
Biuret = zweifach Urenoxyd - Ammoniak (Ür, Ak).

In Folge dieser Betrachtungsweise ist der Name "Biuret" gebildet. Aus derselben ließe sich zu gleicher Zeit die geringe Verwandtschaft des Biurets zu anderen Körpern erklären. Während nämlich die basischen Eigenschaften des Ammoniaks durch das eine Aeq. Urenoxyd, mit welchem es im Harnstoff verbunden ist, nur zum Theil verdeckt sind, verliert es dieselben vollständig, wenn es sich mit 2 Aeq. Urenoxyd, wie im Biuret, verbindet.

Nach einer anderen Ansicht 1) gehört der Harnstoff zur Reihe der Amidverbindungen. Er ist dann kohlensaures Ammoniak, das ein Aeq. Wasser verloren hat, oder Carl) Mitscherlich, Lehrbuch der Chemie. 4. Aufl. Bd. I. S. 473.

bonamid, und es würde sich an ihn die sogenannte unlösliche Cyanursäure anschließen, welche zweisach-kohlensaures Ammoniak, dem 2 Aeq. Wasser entzogen sind, oder
Bicarbonimid wäre. Wendet man dieselbe Betrachtungsweise auf das Biuret an, so stellt sich seine Zusammensetzung nicht ganz so einfach heraus, als es nach der von
Berzelius aufgestellten Annahme des Urenoxyds geschieht.
Das Biuret wäre nämlich 3 kohlensaures Ammoniak weniger 4 Aeq. Wasser:

$$(C_4 H_5 N_8 O_4 = 3 H_8 N, 4 CO_2 - 4 HO).$$

Noch eine andere Vermuthung könnte die Zusammensetzung und Bildung des Biuret hervorrufen, dass es nämlich eine Verbindung von Cyanursäure und Harnstoff sey, welche sich erzeugt, wenn die Cyanursäure im Entstehungsmoment mit dem noch unzersetzten Theil des Harnstoffs in Berührung kommt. Ein solcher cyanursaurer Harnstoff ist von Kodweiss ') unter den Destillationsproducten der Harnsäure entdeckt, und auch durch Kochen einer gesättigten Harnstofflösung mit Cyanursäure erhalten, aber, wie es scheint, nicht analysirt worden. Gegen die Uebereinstimmung dieser Verbindung mit dem Biuret spricht jedoch der Umstand, dass im Letzteren durchaus keine Cyanursäure nachgewiesen werden kann, weder durch essigsaures Bleioxyd oder Kupferoxydammoniak, noch dadurch, dass seine Lösung in heißer Salpetersäure beim Erkalten Cyanursäure absetzt, wie es beim cyanursauren Harnstoff der Fall ist. Außerdem analysirte ich diese Verbindung, und verwandte dabei ein Präparat, welches, nach Kodweiss's Angabe, durch Kochen von Harnstofflösung mit Cyanursäure erhalten war. Die aus der abfiltrirten Lösung abgeschiedenen Krystallnadeln wurden durch Abwaschen von der Mutterlauge getrennt, zwischen Fliesspapier getrocknet und mit Kupferoxyd verbrannt.

<sup>1)</sup> Ueber die Zusammensetzung der Harnsäure und die Zersetzungsproducte, welche durch ihre Zersetzung mit Salpetersäure erzeugt werden. Poggendorff's Annalen, Bd. 19, S. I bis 25.

I.	0,3440	Grm.	gaben	dabei	Kohlensäure	0,3210 Grm	١.
			_		Wasser	0,1188 -	
II.	0,4217	•	•		Kohlensäure	0,3925 -	
					Wasser	0,1510 -	

III. 0,3700 - gaben 120 C. C. Stickstoff bei 21°,5 C. und 755,9 Mm. Barometerstand.

Diese Bestimmungen geben für den cyanursauren Harnstoff die Formel C<sub>8</sub> H<sub>7</sub> N<sub>5</sub> O<sub>8</sub>, oder mit Berücksichtigung der von Wöhler gefundenen Zusammensetzung der Cyanursäure, wie sie in ihren Salzen vorkommt, die Formel:

$$C_2HNO_2$$
,  $H_4NO$   $C_6HN_3O_4 = \frac{\ddot{U}r\dot{A}m}{\dot{H}}$   $\dot{C}y$ ,

wie sich aus folgender Zusammenstellung der gefundenen und berechneten procentischen Zusammensetzung ergiebt:

		Gefunden	Bei	rechnet nach der Formel
	I.	II.	III.	C <sub>8</sub> H <sub>7</sub> N <sub>5</sub> O <sub>8</sub> .
Kohlenstoff	25,45	25,38		<b>25,40</b>
Wasserstoff	3,84	3,98		3,70
Stickstoff	tipen.	-	36,78	37,04
Sauerstoff	-		-	33,86
				100,00.

Hienach ist das Biuret eine von cyanursauren Harnstoff wesentlich verschiedene Verbindung.

## VIII. Ueber das specifische Gewicht der Pelopsäure; von Heinrich Rose.

### a) Pelopsäure aus dem Columbit von Bodenmais in Baiern.

Die Pelopsäure aus diesem Minerale rein von Niobsäure zu erhalten, ist leichter, als letztere frei von jeder Spur von Pelopsäure darzustellen. Da das Pelopchlorid weit flüchtiger als das Chlorid des Niobs ist; so kann man es durch wiederholte Sublimationen gut von letzterem reinigen. wichtiger Vortheil bei dieser Reinigung ist der, dass, wenn man eine Pelopsäure von den letzten Spuren von Niobsäure durch die Verwandlung in Chlorid reinigen will, man hierzu sehr bedeutende Mengen anwenden kann. Das Pelopchlorid ist schmelzbar, nicht voluminös, und nimmt einen kleinen Raum ein, weshalb kein Verstopfen der Röhren, selbst von solchen, die nicht von weitem Durchmesser sind, zu befürchten ist. Bei der Reinigung des Niobchlorids darf man, wegen seiner voluminösen Beschaffenheit, und weil es selbst die Röhren von sehr weitem Durchmesser verstopft, nur sehr kleine Mengen der Säure anwenden, und erhält auch wegen der Bildung des Acichlorids des Pelopiums leicht ein unreineres Chlorid.

Ungeachtet der größeren Flüchtigkeit des Pelopchlorids erzeugt es sich doch später und bei einer höheren Temperatur als das Chlorid des Niobiums, was mit der leichteren Reducirbarkeit des Niobiums zusammenhängt.

Wie bei der Niobsäure, so habe ich auch bei der Pelopsäure eine große Menge von Wägungen angestellt, um den Einfluß der Temperatur auf das spec. Gewicht der Säure zu untersuchen. Sie zeigte zwar in mancher Hinsicht ein ähnliches, in anderer aber ein verschiedenes Verhalten wie die Niobsäure.

Die Untersuchungen über das spec. Gewicht der Pelopsäure säure wurden früher angestellt, als die über die Niobsäure.

Leider versuhr ich bei ersteren nicht nach demselben Plane wie bei den meisten späteren Untersuchungen über die Niobsäure. Es war mir namentlich bei ersteren Untersuchungen der merkwürdige verschiedene Einflus des Wassers unbekannt, den dasselbe auf die Chloride dieser Metalle ausübt, je nachdem es plötzlich oder sehr allmälig dieselben zersetzt. Auch versäumte ich im Anfange bei vielen Quantitäten der untersuchten Pelopsäure die mikroskopische Besichtigung, und konnte dieselbe nur bei den Mengen der Säure anwenden, die den höchsten Temperaturen ausgesetzt worden waren.

Pelopsäure aus dem Chlorid erhalten, wurde über der Spirituslampe nur so lange geglüht, bis die Feuererscheinung sich zeigte.

2,997 Grm. zeigten das spec. Gewicht von 5,98 bei 20° C. (a).

Ein anderer Theil Pelopsäure aus demselben Chloride ethalten, aus der die Säure dargestellt worden war, wurde unter denselben Umständen über der Spirituslampe geglüht.

3,266 Grm. dieser Säure hatten das spec. Gewicht von 5,982 bei 20° C. (b).

Diese beiden Mengen Säure a und b wurden während sechs Stunden einem Kohlenfeuer in einem gut ziehenden Windofen ausgesetzt. Die Masse hatte keinen Gewichtsverlust erlitten, nahm ein kleineres Volumen ein als zuvor, war etwas zusammengesintert, zerging aber beim Zerdrücken in einem Agatmörser zu einem feinen Pulver.

von 6,361 Grin. dieser Säure waren von dem spec. Gewicht

- 6,370 bei 20° C. (c).

Diese Säure wurde dem Feuer des Porcellanosens unterworfen. Sie sinterte dadurch stark zusammen, ließ sich aber in einem Agatmörser leicht zu einem sandartigen Pulver zerdrücken, das bei der Besichtigung unter dem Mikroskope aus Krystallen bestand.

3,383 Grm. dieser Säure zeigten das spec. Gewicht von 5,793 bei 22° C. (d).

Eine neue Menge Pelopsäure, aus einer anderen Quantität Chlorid bereitet, wurde über der Spirituslampe unter denselben Umständen wie die früheren Mengen geglüht.

3,095 Grm. der Säure hatten das spec. Gewicht von 5,952 bei 20° C. (e).

Diese Säure wurde einem sechsstündigen Kohlenseuer ausgesetzt. 3,038 Grm. derselben zeigten das spec. Gewicht von 6,088 (f).

Es wurde Pelopsäure mit zweisach-schweselsaurem Kali zusammengeschmolzen. Die aus dem Chloride dargestellte Säure, sowohl die nur über der Spirituslampe geglühte, als auch die dem Kohlenfeuer ausgesetzte, lösten sich beim Schmelzen leicht und vollständig darin auf. Von der dem Feuer des Porcellanofens ausgesetzten Säure hingegen widerstand ein sehr kleiner Theil hartnäckig der Einwirkung des schmelzenden Salzes, und löste sich erst in demselben auf, als es zu erneuten Malen mit dem Salze zusammengeschmolzen worden war. Die Salzmasse wurde sehr lange mit Wasser behandelt, die ungelöste Säure erst mit außerordentlich vielem heißen Wasser, darauf mit verdünntem Ammoniak, und endlich wieder mit Wasser so lange ausgewaschen, bis das Waschwasser die Auflösung der Baryterdesalze nicht mehr trübte. Die erhaltene Pelopsäure wurde über der Spirituslampe geglüht. Sie war frei von Schwefelsäure; wenn daher das Glüben dieser Säure in einem bedeckten Tiegel oder in einer Atmosphäre von kehlensaurem Ammoniak geschah, so fand dadurch kein Gewichtsunterschied statt.

Diese Säure war sehr voluminös. Sie wurde der minkroskopischen Besichtigung unterworfen. Sie bestand aus kleinen, nicht krystallinischen Körnern, gemengt indessen mit krystallinischen Stäbchen. 4,481 Grm. dieser Säure zeigten das spec. Gewicht von 6,140

-6,146(g)

Die Säure wurde einem dreistündigen Kohlenseuer ausgesetzt, wodurch sie etwas zusammensinterte. 4,998 Grm. dieser Säure hatten das spec. Gewicht von 6,4825 (h).

Sie wurde darauf dem Feuer des Porcellanofens unterworfen, wodurch sie noch mehr zusammensinterte, sich aber zu einem leichten Pulver im Agatmörser zusammendrücken ließ. Sie bestand bei der mikroskopischen Besichtigung aus lauter Krystallen.

Die Verringerung des Volumens war indessen nur eine scheinbare, denn 4,897 Grm. der Säure zeigten das spec. Gewicht von 5,830 (i).

Eine neue Menge des Pelopchlorids wurde in Pelopsäure verwandelt, die über der Spirituslampe, wie bei den früheren Versuchen, schwach geglüht wurde, bis die Lichterscheinung sich gezeigt hatte.

5,335 Grm. dieser Säure hatten das specifische Gewicht von 5,706

-5,704(k).

Diese Säure wurde nur eine Stunde hindurch einem Kohlenfeuer ausgesetzt, wodurch, wie immer, das absolute Gewicht sich nicht veränderte.

5,344 Grm. zeigten das spec. Gewicht von 6,312 - 6,318 (1).

Es wurde darauf die dem Kohlenseuer ausgesetzt gewesene Säure der Hitze des Porcellanosens unterworsen. Bei Besichtigung mit dem Mikroskope fand sich dieselbe als aus Krystallen bestehend.

5,152 Grm. der Säure zeigten das spec. Gew. von 5,7887 (m).

Da alle diese Untersuchungen schon vor längerer Zeit angestellt und bei den meisten die Besichtigung mit dem Mikroskop unterlassen worden war, so sind einige derselben von Hrn. Weber in neuerer Zeit wiederholt worden.

Es wurde von Neuem Pelopsäure, die zu den früheren Versuchen gedient hatte, in Chlorid verwandelt. Ein Theil desselben wurde unmittelbar nach seiner Bereitung, ohne dem Einfluß der atmosphärischen Luft ausgesetzt zu werden, mit Wasser übergossen, damit gekocht, filtrirt und ausgesüßt; das Aussüßen erfolgte erst nach langem Auswaschen. Nach dem Trocknen bestand die Pelopsäure bei der Besichtigung mit dem Mikroskope aus lauter ganz glas-

artigen, vollkommen amorphen Stücken. Beim Glühen über der Spirituslampe zeigte sie eine starke Lichterscheinung, und decrepitirte dabei etwas. Durch's Glühen war die glasartige Structur der Säure durchaus nicht verändert worden.

2,345 Grm. dieser Säure zeigten das spec. Gewicht 6,236 bei 15° C. (n).

Diese Säure wurde einem einstündigen Kohlenfeuer ausgesetzt. Sie hatte dadurch ihre Structur nicht verändert, die Dichtigkeit war aber bedeutend erhöht worden. 2,3165 Grm. hatten nämlich das spec. Gewicht 6,416 (0).

Es wurde darauf dieselbe Säure einem dreistündigen Kohlenfeuer ausgesetzt. Sie war noch amorph geblieben, das spec. Gewicht hatte sich aber noch bedeutender vermehrt. Es war 6,725 von 2,290 Grm. (p).

Von demselben Chloride, aus welchem die Pelopsäure dargestellt worden war, die ich zu den so eben erwähnten Bestimmungen benutzte, wurde ein anderer Theil zwei Monate hindurch dem allmäligen Einfluss der atmosphärischen Lust überlassen, wodurch der größte Theil des Chlors als Chlorwasserstoffgas entwich. Die gebildete Säure ließ sich gut aussüßsen. Beim Glühen über der Spirituslampe decrepitirte sie stark, und zeigte dabei eine Lichterscheinung. Unter dem Mikroskope untersucht, war sie krystallinisch. 0,7955 Grm. derselben zeigten das spec. Gewicht von 6,239 (q), also ein fast gleiches wie das der amorphen Säure.

Diese Dichtigkeiten weichen zum Theil sehr von den früher erhaltenen ab. Das merkwürdigste spec. Gewicht hatte indessen eine Pelopsäure, welche aus dem Acichloride erhalten worden war. Ich habe schon oft erwähnt, dass das Pelop eine große Neigung hat, neben dem Chlorid, ein Acichlorid zu bilden, das, wenn es in einer Atmosphäre von Chlorgas erhitzt wird, Pelopsäure hinterläßt, während Chlorid sich verstüchtigt. Diese Pelopsäure, die besonders in größerer Menge erhalten wird, wenn man bei der Erzeugung des Pelopchlorids vor das Gemenge von Kohle und Pelopsäure nicht eine bedeutende Schicht von reiner Kohle gelegt hat, wurde gesammelt, längere Zeit der Luft

ausgesetzt, und ausgewaschen. Das Waschwasser enthielt noch ziemlich beträchtliche Mengen von Chlorwasserstoffsäure, weil in der nicht stark erhitzten Säure auch unzersetzte Mengen des Acichlorids enthalten waren. Die erhaltene Säure war von sehr voluminöser Beschaffenheit, und zeigte sich unter dem Mikroskop als aus lauter sehr feinen Krystallnadeln bestehend. Das spec. Gewicht dieser Säure entsprach ihrer voluminösen Beschaffenheit; es war das niedrigste, das bei der Pelopsäure gefunden worden ist. 1,6075 Grm. der Säure hatten das spec. Gewicht von 5,495 bei 15° C. (r).

Wurde diese voluminöse Säure eine Stunde hindurch einem Kohlenfeuer ausgesetzt, so zeigte sie noch unter dem Mikroskope dieselbe krystallinische Structur wie vor dem Glühen; das spec. Gewicht war nun von 1,4305 Grm. 5,566.

#### b) Pelopsäure aus dem Columbit von Nordamerika.

Die Menge der dargestellten Pelopsäure aus dem Columbit von Nordamerika, der bei weitem weniger davon enthält als der Columbit von Bodenmais, betrug nur etwas mehr als ein halbes Gramme. Die Bestimmungen des spec. Gewichts mit dieser geringen Menge können unmöglich die Genauigkeit erreichen, wie die mit größeren Quantitäten.

Die Pelopsäure war aus einem Pelopchlorid bereitet worden, das mehrere Wochen hindurch der Luft ausgesetzt gewesen war. Es war darauf ausgewaschen, und über der Spirituslampe nur so lange geglüht worden, bis die Lichterscheinung sich zeigte. Unter dem Mikroskope zeigte es sich als aus krystallinischen Fasern bestehend. 0,622 Grm. dieser Säure hatten das spec. Gewicht von 6,098 (t).

Die Säure wurde dem Feuer des Porcellanosens unterworsen; sie war dadurch sehr zusammengesintert, und bestand, unter dem Mikroskope besichtigt, aus größeren Krystallen. 0,599 Grm. zeigten ein spec. Gewicht von 6,17 (u).

Wie die Niobsäure, so zeigt auch die Pelopsäure verschiedene Dichtigkeiten, wenn sie verschiedenen Temperaturen ausgesetzt worden ist. Wir können mit Sicherheit wohl drei verschiedene Zustände der Dichtigkeit bei der Pelopsäure unterscheiden, von denen einer amorph und zwei krystallinisch sind.

Wenn das Chlorid des Pelops mit Wasser behandelt wird, so wird es, wenn die Behandlung unmittelbar nach der Bereitung geschieht, in die amorphe Modification der Säure verwandelt, wie diess auch beim Niobchlorid der Fall ist. Ich bedaure, in meinen früheren Tagebüchern nicht bemerkt zu haben, ob die Mengen des Chlorids, aus dem die Säuren a, b und e dargestellt wurden, wirklich so behandelt worden sind, und ob sie vollkommen amorph waren. Ich wurde, wie ich schon oben bemerkte, erst weit später, als diese Versuche schon längst angestellt worden waren, auf den merkwürdigen Unterschied in der Structur und im spec. Gewicht bei diesen Säuren ausmerksam, je nachdem das Chlorid, aus welchem sie dargestellt worden, der Luft längere Zeit ausgesetzt worden war, oder nicht.

Wie dem aber auch sey, so wird die Dichtigkeit dieser amorphen Säure bedeutend erhöht, wenn sie einem Kohlenfeuer ausgesetzt wird. Je länger diese Erhitzung dauert, eine desto größere Dichtigkeit scheint die Säure anzunehmen, ohne ihre amorphe Structur dabei zu verlieren. Wir sehen dieß bei der Säure n von einem spec. Gewichte 6,236, deren Dichtigkeit durch ein einstündiges Kohlenfeuer bis zu 6,416, und durch ein dreistündiges Kohlenfeuer bis zu 6,725 steigt. Die Säuren c, f, h und l, welche sämmtlich einem mehrstündigen Kohlenfeuer ausgesetzt gewesen waren, haben alle ein hohes spec. Gewicht.

Die Dichtigkeit der amorphen Säure ist also durch die verschiedenen Temperaturen nach den verschiedenen Versuchen eine sehr verschiedene. Man kannte früher nicht ähnliche Thatsachen, doch wissen wir jetzt durch die Versuche über die Dichtigkeit der Titansäure bei verschiedenen Temperaturen, und durch die des Grafen Schaff-

gotsch über die verschiedenen Dichtigkeiten der Kieselsäure, dass namentlich das spec. Gewicht der letzteren im amorphen Zustande ebenfalls sehr verschieden ist, von 1,39 bis 2,2 schwanken kann, und nach heftigem Glühen bedeutender wird 1).

Von den beiden krystallinischen Zuständen der Pelopsäure entsteht der eine, wie bei der Niobsäure, wenn das Chlorid sich allmälig durch die Feuchtigkeit der atmosphärischen Luft zersetzt. Die Dichtigkeit dieser Säure ist aber auch verschieden, oder, was wahrscheinlicher ist, die untersuchten Säuren waren Mengungen aus verschiedenen Modificationen derselben, so dass oft die untersuchten Krystalle nur Afterkrystalle gewesen seyn können. Die Säure g zeigte sich unter dem Mikroskop als eine Mengung von amorpher und krystallinischer Säure. Die Dichtigkeit dieser krystallinischen Säure ist oft der der amorphen Säure fast gleich, wie bei den Säuren n und q, bisweilen aber, wie bei der aus dem Acichlorid erhaltenen Säure r, von einem aufsallend geringen spec. Gewicht.

Die Pelopsäure erhält ein bestimmtes spec. Gewicht, wenn sie in den zweiten krystallinischen Zustand übergeht, der dadurch hervorgebracht wird, dass irgend eine Modification der Säure dem hestigsten Feuer des Porcellanosens ausgesetzt wird. Die Säuren d und m, welche aus dem Chloride bereitet worden sind, zeigen sast ganz dieselbe Dichtigkeit, und beide sind von deutlich krystallinischer Structur. Auch die aus der schweselsauren Verbindung bereitete Säure i, zeigt, nachdem sie dem Feuer des Porcellanosens ausgesetzt gewesen ist, eine Dichtigkeit, die der der Säuren d und m so nahe ist, dass man den Unterschied von Beobachtungssehlern herleiten kann. Auch diese Säure war vollkommen krystallinisch.

Was die Säure u betrifft, welche aus dem Columbite von Nordamerika erhalten und auch dem Feuer des Porcellanofeus ausgesetzt worden war, so zeigt diese zwar ein höheres spec. Gewicht als die Säuren d, i und m; doch

<sup>1)</sup> Poggendorff's Annalen, Bd. 68, S. 147.

glaube ich nicht, dass sie von einer anderen Dichtigkeit war, als diese. Die Bestimmung musste mit einer so geringen Quantität gemacht werden, dass auf dieselbe nur wenig Gewicht zu legen ist, da sich bei derselben die Fehler sehr häufen können. Uebrigens rührte diese verschiedene Dichtigkeit nicht von einer fremdartigen Einmengung her. Sie war vollkommen von aller Niobsäure gereinigt worden, die ihr übrigens nur eine geringere Dichtigkeit hätte mittheilen können.

Das spec. Gewicht der Pelopsäure schwankt also nach diesen Versuchen zwischen 5,495 und 6,725. Früher würde ich Substanzen, die eine so verschiedene Dichtigkeit zeigen, von ganz verschiedener Zusammensetzung gehalten haben. Aber die verschiedenen Säuren waren ursprünglich fast alle aus einer und derselben Säure bereitet worden, die zu verschiedenen Malen in Chlorid umgewandelt wurde, aus welchem ich wiederum die Säure darstellte.

Vergleicht man die verschiedenen Dichtigkeiten der Pelopsäure mit denen der Niobsäure, so findet man zwar Analogien, aber auch bedeutende Verschiedenheiten. Säuren zeigen ein bestimmtes spec. Gewicht, und eine sehr deutliche krystallinische Structur, wenn sie der höchsten Temperatur, dem heftigsten Feuer des Porcellanofens ausgesetzt gewesen sind. Bei beiden Säuren ist, ganz der bisherigen gewöhnlichen Ansicht entgegen, der amorphe Zustand der dichtere, und der krystallinische der oft bei weitem minder dichte. Die Niobsäure unterscheidet sich aber von der Pelopsäure darin, dass die Schwankungen in den verschiedenen Dichtigkeiten nicht so bedeutend sind; sie gehen nach meinen Versuchen nur von 4,562 bis 5,26. Beide Säuren zeigen, wenn man sie aus den Chloriden darstellt, unter denselben Umständen sich bald amorph, bald krystallinisch; amorph, wenn die Chloride unmittelbar nach ihrer Bereitung durch Wasser zersetzt werden, krystallinisch, wenn die Zersetzung sehr allmälig durch den Einfluss der atmosphärischen Lust bei der gewöhnlichen Temperatur erfolgt. Aber während die Dichtigkeit bei der Pelopsäure gesteigert wird, wenn die nur über der Spirituslampe geglühten Säuren einem starken Kohlenfeuer ausgesetzt werden, wird die Dichtigkeit der Niobsäure dadurch vermindert. Während ferner bei der Niobsäure die aus dem Chloride dargestellte krystallinische Säure dieselbe oder fast dieselbe Dichtigkeit zu haben scheint, wie die dem Feuer des Porcellanofens ausgesetzt gewesene krystallinische Säure, ist diese bei der Pelopsäure nicht der Fall.

Bei der Tantalsäure, die ein bedeutend höheres spec. Gewicht als die Pelopsäure hat, finden eben so große Schwankungen in demselben statt, wie ich diess in einer späteren Abhandlung zeigen werde.

### IX. Ueber die Krystallisation des Schwefels; von L. Pasteur.

Man hat geglaubt, der bei gewöhnlicher Temperatur aus Schwefelkohlenstoff krystallisirte Schwefel besitze immer die Form des natürlichen, und nie die des durch Schmelzung erhaltenen. Ich habe die Ehre der Academie eine Probe von einem bei gewöhnlicher Temperatur freiwillig aus Schwefelkohlenstoff krystallisirten Schwefel vorzulegen, der die beiden unvereinbaren Krystallformen zeigt. Die schiefen Prismen mit rhombischer Basis zeigen die Grundform ohne Abänderung. Diese anfangs durchsichtigen Krystalle von ähnlicher gelber Farbe wie die octaëdrischen, werden bald opak, bröcklig und strohweiss; sie unterscheiden sich auch leicht von den octaëdrischen, die sie umgeben. Ich habe das Pulver dieser Krystalle unter dem Mikroskop untersucht, und daran keine bestimmte Form entdecken können. - Der Schwefel kann also aus Schwefelkohlenstoff mit der Form krystallisiren, die er nach der Schmelzung annimmt; nur geschieht es in der Grundform ohne Abanderungen. Diese Thatsache ist gewiss recht selten, da sie von den Chemikern, welche den Versuch des Hrn. Mitscherlich wiederholt haben, noch nicht angegeben ist. Ich selbst habe mehrmals Schwefel aus Schwefelkohlenstoff krystallisiren lassen, ohne sie zu beobachten. (Compt. rend. T. XXVI, p. 48.

### X. Beiträge zur Kenntniss der Eisenhohofenschlacken; von C. Rammelsberg.

Die Kenntniss der mit dem Namen "Schlacken « bezeichneten und bei metallurgischen Operationen sich bildenden Silicate ist nicht bloß für den Hüttenmann von besonderer Wichtigkeit, sondern gleichzeitig auch für den Mineralogen und Geognosten, wegen der Analogie dieser künstlichen Erzeugnisse mit den Producten des Mineralreiches, von denen sich ja manche unter ersteren wiederfinden, so daß ihre künstliche Bildung uns auf die Bedingungen hinweist, unter denen sie in früheren Perioden der Erde entstanden sind. So finden wir Magneteisen, Rothkupfererz, Zinkoxyd, Blende, Bleiglanz, Realgar, Olivin, Augit, Feldspath in den Oefen der Hüttenwerke, und noch manche wichtige Erfahrung dürfte sich ergeben, wenn die metallurgischen Producte und zufälligen Nebenproducte genauer beobachtet würden.

Wir wollen hier nur zunächst die Schlacken der Eisenhohöfen näher in's Auge fassen, die in vielfacher Hinsicht wichtig erscheinen. Bekanntlich treten sie theils im amorphen Zustande, als Gläser oder glasige Schlacken, theils im krystallinischen, als steinige, krystallinische und krystallisirte Schlacken auf. Reaumur's Entdeckung, dass Glas sich in lange anhaltender Hitze in eine steinige Masse umwandle, in sogenanntes Reaumur'sches Porcellan, D'Artigue's Beobachtungen über die Entglasung des Glases 1), die Versuche von Hutton und Hall über die durch Schmelzung von Laven und Trappgesteinen erzeugten steinigen und glasigen Producte, und die von Fuchs hervorgehobenen Unterschiede zwischen dem amorphen und krystallinischen Zustande, haben wichtige Beiträge nicht bloss zur Kenntnis des physikalischen Verhaltens der Körper gelie-

<sup>1)</sup> Ann. de chimie, L, p. 325. Uebersetzt von Gehlen in Schweigg. Journ., Bd. 2, S. 112.

fert, sondern sind auch wichtig geworden für die Erforschung geologischer Phänomene.

Sehr häufig ist das Vorkommen von Schlacken, welche in einer amorphen glasigen Grundmasse steinige, krystallinische Ausscheidungen, selbst deutliche Krystalle einschliefsen. Oft hat man geglaubt, diese Krystalle, einer bestimmten Verbindung angehörend, haben sich aus dem Gemenge der Silicate, welches die amorphe Grundmasse darstellt, ausgeschieden, gleichwie Krystalle eines Salzes aus seiner gemeinschaftlichen Lösung mit anderen Salzen sich oft sehr rein absetzen. Aber andererseits konnte man auch annehmen, die glasige Grundmasse und die Krystalle seyen in ihrer Zusammensetzung gleich, und repräsentiren nur den Gegensatz des amorphen und krystallinischen Zustandes derselben Verbindung. Natürlich kann nur eine chemische Untersuchung hierüber Aufschluß geben, die in diesem Sinne unseres Wissens noch Niemand bisher angestellt hat.

## I. Die Schlacken des Hohofens von Mägdesprung am Harz.

Der Hohofen zu Mägdesprung verschmilzt theils Spatheisenstein aus den Bleiglanz führenden Gängen von Neudorf, theils Sphärosiderit und Rotheisenstein aus dem Grünstein von Tilkerode, theils endlich Brauneisenstein von verschiedenen Localitäten, mit Zuschlag von Frischschlacken und etwas Kalk '), und erbläst weises Roheisen, welches theilweise ausgezeichnetes Spiegeleisen ist, und beim Frischen ein vortreffliches Stabeisen liefert. Das Brennmaterial sind harte Holzkohlen. Der Ofenschacht hat eine Höhe von 31 Fuss und eine Gichtöffnung von 3½ Fuss Durchmesser, und auf derselben befindet sich der Apparat zur Erhitzung des Windes. Das Roh- und Stabeisen dieses Hüt-

<sup>1)</sup> Die Verhältnisse der Beschickung waren nach einer Mittheilung des Hrn. Hüttenmeisters Bischof: 50 Raumtheile Spatheisenstein, 4 Th. Brauneisenstein, 24 Th. Rotheisenstein, 12 Th. Frischschlacke, 8½ Th. Kalk.

Hüttenwerkes sind von C. Bromeis, die Hohofengase von Heine untersucht worden 1).

Unter den bei der letzten Campagne des Hohofens ge fallenen Schlacken finden sich die mannichfachsten Varietäten, und auch krystallisirte sind nicht selten. Für die Untersuchung derselben erhielt ich das Material theils von Hrn. Oberbergrath Zincken, theils von dem durch seine Arbeiten über die Benutzung gasförmiger Brennstoffe beim Hüttenbetrieb rühmlichst bekannten Hrn. Hüttenmeister Bischof, welcher über diese Schlacken schon eine vorläufige Notiz gegeben hat 2).

Die sehr gaaren Schlacken, welche eine hohe Temperatur besitzen, sind zäh, erstarren langsam und lassen sich in Fäden ziehen. Die steinigen Varietäten sind die sogenannte Leistenschlacke, d. h. diejenige, welche mit dem Eisen aus dem Ofen gelassen wird, und auf demselben bis zum Erkalten liegen bleibt. Bei halbirtem Gange ist die Schlacke weniger zähe, doch noch ganz glasig, erstarrt schneller, und ist kurz, welche Beschaffenheit bei übersetztem und Rohgang noch mehr hervortrat. Alle Schlacken, welche bei gaarem und halbirtem Ofengange fallen, zeichnen sich durch ihr olivengrünes Ansehen im Ganzen aus. Sie erscheinen zum Theil als ein grünlichbraunes oder kolophoniumfarbiges vollkommenes Glas mit ausgezeichnet muschligem Bruch, durchsichtig in dünnen Splittern. Fast immer treten darin einzelne olivengrüne undurchsichtige Krystalle auf. Oft nimmt die Masse der letzteren zu, ja sie überwiegt bisweilen, und es finden sich Stücke, an denen die glasige Grundmasse so sehr zurücktritt, dass nur hie und da etwas von derselben zwischen den krystallinischen Parthien übrigbleibt.

Die Krystalle, welche in der Grundmasse porphyrartig eingewachsen sind, stellen sich als rechtwinklige Prismen,

<sup>1)</sup> Vergl. den Aufsatz des Oberbergraths Zincken in der Berg- und Hüttenmännischen Zeitung. 1842. S. 782 und 799.

<sup>2)</sup> Bergwerksfreund, X, No. 5. (Januar 1846.)
Poggendorff's Annal. Bd. LXXIV.

oft von quadratischem, oft von rektangulärem Durchschnitt dar; zuweilen aber auch sind es Rhomben oder Prismen, mit zweislächiger Zuschärfung der Enden von hellerer Farbe als die übrigen Krystalle, und oft regelmässig aneinandergereiht, oder selbst scheinbar zwillingsartig verwachsen. War die Schlacke beim Aussliessen mit Feuchtigkeit in Berührung gekommen, so ist sie sehr porös und mehr hellbraun von Wird solche Gaarschlacke im flüssigen Zustande Farbe. mit Wasser übergossen, so verwandelt sie sich unter Schwefelwasserstoffentwicklung in einen weißen, außerst lockeren Bimsstein. Freistehende Krystalle sind in Höhlungen dieser Schlacken keine seltene Erscheinung. Es sind scheinbar rechtwinklige Prismen, zuweilen mit Abstumpfung der Seitenkanten, durch einen dünnen Ueberzug der amorphen Grundmasse oft röthlich gefärbt. Wiewohl eine genauere krystallographische Bestimmung derselben mir nicht möglich gewesen ist, da selbst die deutlichsten nur immer theilweise aus der Masse beraustreten, und die Rundung ihrer Flächen und Kanten durch diesen Ueberzug von glasiger Schlacke Messungen nicht erlaubt, so lässt sich doch bei genauer Prüfung sehen, dass sie keineswegs rechtwinklige Prismen bilden, sondern die Seitenkanten von der quadratischen Endfläche aus divergiren. Ob sie dem 2- und 2 gliedrigen oder dem 2- und I gliedrigen System angehören, wird sich vielleicht an vollkommneren Exemplaren ermitteln lassen.

Die Schlacken vom Rohgeng des Ofens unterscheiden sich von den früheren durch ihre dunkleren Farben, eine Folge des größeren Gehalts an Eisenoxydulsilicat. Bald ist es eine dunkel kolophoniumbraune glasige Grundmasse, in der steinige und krystallinische Parthien von leberbrauner Farbe liegen, theils ist die ganze Schlacke steinig und gleichförmig braun. Die hervortretenden Krystalle sind hier oft etwas deutlicher, und haben das Ansehen sehr flacher Oblongoctaëder, sehen überhaupt der Chrysolithform der krystallisirten Frischschlacke (Fe<sup>3</sup> Si) sehr ähnlich.

Im Allgemeinen hat es sich wohl gezeigt, dass bei gaarem Gange die scheinbar rechtwinkligen, bei Rohgang die rbombischen Prismen in der Schlacke vorherrschen, indessen können sie nicht als Kriterium für den Schmelzgang dienen, wie denn überhaupt die Bildung von Krystallen in Schlacken kein Zeichen eines richtigen Ofenganges abgiebt, da ihre Bildung durch Leichtslüssigkeit der Mischung (wie bei Spatheisensteinbeschickungen) und durch langsames Abkühlen der Schlacke begünstigt wird.

Specifisches Gewicht. Die Bestimmung desselben an gröseren Stücken giebt wohl zu geringe Werthe, da man von der Continuität der Masse nicht überzeugt seyn kann. So fand sich:

Eine glasige Schlacke, wovon Analyse No. 2 = 2,32 Eine steinige, wovon Analyse No. 5 = 2,243 Auch C. Bromeis giebt 2,4137 an.

Es wurde daher für diese Bestimmungen grobes Pulver angewendet, und der kleine Apparat benutzt, welchen G. Rose für diesen Zweck beschrieben hat 1).

Ehe wir indessen die gefundenen Werthe angeben, müssen wir die Veränderung erwähnen, welche diese Schlacken erleiden, wenn sie einer höheren Temperatur ausgesetzt werden, welche indessen diejenige bei weitem nicht erreicht, die sie im Hohofen in slüssiger Gestalt besassen. Erhitzt man einen Splitter der glasigen oder der steinigen Schlacke vor dem Löthrohr, so schmilzt er zu einem mit vielen Blasen erfüllten Glase. Wird die Schlacke im bedeckten Tiegel über der Weingeistlampe geglüht, so färbt sie sich an der Obersläche braun durch höhere Oxydation des in ihr reichlich enthaltenen Manganoxyduls, und sintert etwas zusammen. Wählt man zu diesem Versuche die glasige Schlacke, so bemerkt man, dass sie ihre Beschaffenheit verloren und eine steinige angenommen hat, eine Veränderung, die von außen nach innen fortschreitet in dem Maaße, als die Temperatur steigt, so dass die Bruchstücke noch einen glasigen Kern enthalten. Glüht man dieselbe Schlacke im verdeckten Platintiegel im Windosen bei Koaksseuer etwa eine halbe Stunde, so sintert sie sehr stark zusammen, schmilzt

<sup>1)</sup> Poggendorff's Amaden, Bd. 73, S. 9.

auch theilweise, sieht außen braun, innen gelbgrün steinigkrystallinisch aus. Wird die steinige Schlacke eben so behandelt, so schmilzt sie zu einer porösen bimssteinartigen Masse von gleicher Farbe.

Die Zunahme des absoluten Gewichts ist hierbei immer nur unbedeutend, und steigt niemals bis zu 1 Proc. des Ganzen.

Merkwürdig ist es, dass zwischen der amorphen und krystallinischen Schlacke im spec. Gewicht kein deutlich hervortretender Unterschied sich sinden lässt, wie man erwarten sollte. Bei beiden aber wird dasselbe durch Glühen vermindert, wie solgende Angaben darthun.

#### A. Amorphe (glasige) Schlacke.

, , ,	Spec. Gewicht an sich.	Dasselbe nach dem Glühen.
(An. 2a)	3,256	3,142
Grundmasse einer sehr gaaren Schlacke, welche nur einzelne kryst. Parthien einschließt	3,03 bis 3,13 3,054	2,970 2,918

#### B. Krystallinische (steinige) Schlacke.

(An. 5)	3,062 bis 3,063	3,027.
(An. 4.)	3,043	2,755

Verhalten zu Chlorwasserstoffsäure. Sämmtliche Schlakken werden, fein gepulvert, von Chlorwasserstoffsäure schon in der Kälte leicht zersetzt. Es entwickelt sich ein wenig Schwefelwasserstoffgas, und man erhält eine klare farblose oder gelbliche Flüssigkeit, welche nach kurzer Zeit zu einer dicken Gallerte gesteht. Die steinigen Schlacken werden nur etwas langsamer von der Säure zersetzt als die glasigen.

Analyse. Die geringen Quantitäten Schwefel und Alkali wurden nicht näher bestimmt. Das Eisen ist in den meisten Fällen nur als Oxydul vorhanden; zuweilen aber reagirt die frisch zersetzte Schlacke auch auf etwas Eisenoxyd.

- 1) Von sehr gaarem Gang. Nur die vorwaltende glasige Grundmasse analysirt.
- 2) Von gaarem Gang; glasige Grundmasse mit steinigen und krystallinischen Ausscheidungen. a) Glasige Grundmasse. b) Krystallinische Masse.
- 3) Von halbirtem Gang; ähnlich beschaffen. a) Glasige Grundmasse. b) Krystallinische Ausscheidungen.
- 4) Von sehr gaarem Gang; steinige und krystallinische grüne Schlacke.
- 5) Von gaarem Gange. Steinige und krystallinische Schlacke wie No. 4; mit einzelnen Krystallen.
  - 6) Gaarschlacke, von C. Bromeis untersucht 1).
- 7) Schlacke von sehr rohem Gang; leberbraun, steinig, krystallinisch, mit einzelnen Krystallen.

	1.	2	<b>.</b>		3.
		<b>a</b> .	ь,	a.	<b>b.</b>
Kieselsäure	39,99	41,08	41,41	39,19	<b>39,03</b>
Thonerde	5,88	10,88	10,56	<b>9,52</b>	9,75
Manganoxydul	25,04	20,57	20,66	23,88	21,97
Eisenoxydul	4,03	1,69	1,42	3,20	4,35
Kalkerde	20,56	23,76	25,31	24,19	24,39
Talkerde	2,41	0,58	0,42	0,62	0,64
	97,91	98,56	99,76	100,60	100,13.
	4.	5.		<b>6.</b> .	7.
Kieselsäure	41,49	42,	64	43,58	38,58
Thonerde	4,96	6,	58	5,12	11,27
Manganoxydul	24,85	21,	65	22,18	24,53
Eisenoxydul	0,44	1,	<b>02</b>	<b>5,83</b>	3,25
Kalkerde	26,66	25,	<b>35</b>	20,00	21,55
Talkerde	1,10	0,	34	2,18	0,82
	99,50	97,	58 <b>Ć</b> a	1,11	100.
			1	100.	

Eine Vergleichung dieser Resultate lehrt, dass die Zusammensetzung der glasigen und der steinigen, d. h. der
1) Berg- und Hüttenm. Zeitung. 1842. S. 803.

amorphen und krystallinischen Schlacke dieselbe ist. Da die am deutlichsten krystallinischen Parthien, die sich, wo der Raum dazu vorhanden war, zu Krystallen ausbildeten, identisch sind mit dem amorphen Glase, so muss auch letzteres eine bestimmte Verbindung seyn.

Untersuchen wir daher, welcher Art diese letztere seyn kann, so finden wir zwischen dem Sauerstoff der Basen R (Mn, Fe, Ca, Mg), der Thonerde (diesen == 1 gesetzt) und der Kieselsäure folgende Verhältnisse:

	Ė.	:	Äl.	:	Si.
1)	4,85	:	1	:	7,6
<b>2</b> a)	2,35	:	1	:	4,2
2b)	2,5	:	1	:	4,36
<b>3</b> a)	2,97	:	1	:	4,6
3b)	2,87	:	1	:	4,46
4)	<b>5,92</b>	:	1	:	9,3
<b>5</b> )	4,04	:	1	:	7,21
<b>6</b> )	5,36	:	1	:	9,5
7)	2,4	:	1	:	3,8.
	_				

Der zwischen 5 und 11 Proc. schwankende Gehalt an Thonerde macht es nicht unwahrscheinlich, dass dieselbe als elektro-negativer, die Kieselsäure ersetzender Bestandtheil auftritt. Nimmt man, wie v. Bonsdorff, und neuerlich Scheerer es an Mineralien zu beweisen gesucht haben,  $2\ddot{S}i=3\ddot{A}l$  an, so hat man folgende Sauerstoffverhältnisse von  $\ddot{R}$  und  $(\ddot{S}i+\ddot{A}l)$ :

	Ŕ.	:	(Si+Äl).		
1)	4,85	:	8,26 = 1	:	1,8
<b>2</b> a)	2,35	:	4,86 = 1	:	2,0
<b>2</b> <i>b</i> )	2,5	:	5,02 = 1	:	2,0
3a)	2,97	:	5,26 = 1	:	1,8
3b)	2,87	:	5,12 = 1	:	1,8
4)	5,92	:	9,96 = 1	:	1,7
<b>5</b> )	4,04	:	7,87 = 1	:	1,9
<b>6</b> )	5,36	:	10,16 = 1	:	1,9
7)	2,4	:	4,46 = 1	:	1,9.

Hieraus möchte wohl hervorgehen, dass das unter dieser Annahme immer wiederkehrende Sauerstoffverhältnis = 1:2 ist, dass diese Schlacken Bisilicate (Aluminate) sind,

$$\begin{array}{c|c}
R^3 & \stackrel{\overset{\bullet}{Al^2}}{\stackrel{\circ}{Si^2}} & oder & \stackrel{\overset{\bullet}{Ca^3}}{\stackrel{\circ}{Mg^3}} & \stackrel{\overset{\circ}{Si^2}}{\stackrel{\overset{\bullet}{Al^2}}{\stackrel{\circ}{Fe^3}}} \\
& & & & & & & & & \\
\end{array}$$

Es hat nun allerdings nicht den Anschein, als sey ihre Krystallform die des Augits, indessen abgesehen von dem Mangel an hinreichender Charakteristik jener, könnte die Verbindung R<sup>3</sup> Si<sup>2</sup> wohl dimorph seyn.

Ganz übereinstimmend im Aeussern mit vielen dieser Mägdesprunger Schlacken erscheint eine Blauofenschlacke von Louisenthal im Gothaischen, welche Credner beschrieben hat '). Sie war bei einer mit Holzkohlen verschmolzenen Beschickung von manganhaltigen Brauneisensteinen von Friedrichsrode, Schmalkalden und Kamsdorf gefallen. Sie ist sehr leichtstüssig und zeichnet sich durch ihren Baryt- und Schwefelgehalt, von Schwerspath herrührend, aus, wiewohl sie, nach Credner's Versuchen, kein Schwefelbaryum, sondern Schwefelmangan zu enthalten scheint. Auch diese Schlacke wird durch Begiefsen mit Wasser zu einem weißen Bimsstein. An der Luft oder in Berührung mit kaltem Eisen erstarrt sie zu einem kolophoniumbraunen durchsichtigen Glase. Geschieht diefs aber langsam, auf dem gleichzeitig abgelassenen Eisen, so bilden sich darin Kugeln von blättrig strahligem Gefüge und einzelne Krystalle, beide von hellgrüner Farbe. Erkaltet sie endlich möglichst langsam, in einer Grube von Kohlenlösche, so wird sie ganz und gar steinig, blättrigstrahlig und graugrün.

Die Krystalle, welche zum Theil in Höhlungen frei hervortreten, erscheinen theils als würfelähnliche quadratische Prismen und Tafeln, deren spec. Gew. = 3,11 bis 3,17, und welche an der Luft allmälig braun anlaufen, theils, obwohl seltener, als rhombische Prismen mit Zuschärfungsslä-

<sup>1)</sup> Leonhard's Jahrb. f. Min. 1837. S. 647.

chen auf den stumpfen Seitenkanten. Beide Arten sind von gleicher Farbe, die letztere etwas heller.

Credner untersuchte:

a) die braune glasige Schlacke; b) eben solche, bei gröfserem Zusatz eines im Dolomit brechenden Brauneisensteins vom Hirschberg bei Schmalkalden gefallen;
c) die quadratischen Prismen aus der zu a verwandten Schlacke.

	a.	<b>b</b> .	c.
Kieselsäure	36,63	38,54	37,22
Thonerde } Eisenoxydul	4,85	3,13	3,74
Manganoxydul	19,05	11,20	20,51
Kalkerde	25,92	<b>29,93</b>	27,07
Talkerde	4,71	9,17	2,84
Baryterde	7,59	7,91	8,26
Kali	etwas		
Schwefel	0,32	0,90	0,33
Phosphorsäure	etwas	-	
_	99,07	100,78	99,97.

Durch diese Untersuchungen bestätigt sich zunächst das von mir im Vorhergehenden erhaltene Resultat, die gleiche Zusammensetzung der amorphen und krystallinischen Schlacke betreffend. Auch die Zusammensetzung nähert diese Schlakken den Mägdesprunger in hohem Grade, indem nur der bedeutende Barytgehalt einen Unterschied macht.

Berechnet man a und c, so findet man, dass der Sauerstoff der Basen zu dem der Thonerde und Kieselsäure ziemlich nahe = 2:3 ist, so dass sie dieselbe Sättigungsstuse bilden, wie die sogleich zu beschreibende zerfallende Schlacke des Hohosens von Mägdesprung.

Von gleicher Natur scheint eine Schlacke vom Hohofen von Weiks bei Merthyr-Tydvil zu seyn, welche in einer dichten, grünen, steinigen Grundmasse 4- und 8 seitige Prismen enthält, die nach Berthier (Chimie minerale, II, p. 227) aus Si 40,3, Al 14,0, Ca 35,0, Mg 5,7, Fe 1,6

Mn 1,9 bestehen. Der Sauerstoff der Basen R ist hier = 12,8; der der Kieselsäure + \frac{2}{3} der Thonerde = 25,4; also = 1 : 2.

#### Zerfallende Schlacke.

Es ist eine Eigenthümlichkeit gewisser Hohofenschlacken, dass sie nach dem Erstarren in lebhaste Bewegung gerathen, und dabei entweder krystallisiren oder zu einem lockeren Pulver zerfallen. Diese merkwürdige Erscheinung ist zuerst von Zincken beobachtet und näher beschrieben worden ').

"Wenn sich, « sagt Derselbe, "bei dem Hohofenprocess zu Mägdesprung im Vorheerde Schlackenknoten bildeten, und noch weich herausgezogen wurden, so dringen beim Zerschlagen der noch dunkel rothglühenden Stücke aus der ganzen Bruchfläche unter deutlichem Erglüben und mit grosser Schnelligkeit eine Menge Krystalle heraus, die jedoch nie so vollkommen scharf ausgebildet sind, wie die in den Höhlungen der Schlacken entstandenen. Die Bruchsläche der glühend zerschlagenen Schlacken ist nach dem Erkalten schwarz geworden, die der kalt zerschlagenen bleibt grün, was von der höheren Oxydation des Manganoxyduls herrührt. Diese Erscheinungen treten aber nur bei sehr gaarem Gange des Ofens ein, und auch nicht bei jeder Beschickung. Die Erscheinung ist ganz analog der von Marx bemerkten Krystallbildung des geschmolzenen und an der Obersläche schon erstarrten essigsauren Natrons.«

Auf ein damit im nahen Zusammenhange stehendes Phänomen bin ich gleichfalls von Hrn. Oberbergrath Zincken aufmerksam gemacht wurden, der dasselbe zu verschiedenen Zeiten beobachtet hat.

Die vollkommen gläsige Schlacke des Mägdesprunger Hohofens, wenn sie längst fest geworden und so weit abgekühlt ist, dass man sie fast mit der Hand berühren kann, decrepitirt bisweilen mit großer Lebhastigkeit, jedoch nur mit schwachem Geräusch, und zerfällt zu einem Pulver, an

<sup>1)</sup> Erdmann's Journ. f. techn. u. ökonom. Chem., II, S. 394.

dem man keine regelmässige Form der Theilchen wahrnehmen. kann. Oft bleiben Kernstücke unzersprengt zurück. Diese haben ein emailartiges blaugrünes Ansehen und glänzenden glasigen Bruch.

Hrn. Hüttenmeister Bischof in Mägdesprung verdanke ich folgende Notiz über diese während der zuletzt beendigten Campagne einmal bemerkte Erscheinung.

Nach einer einige Tage zuvor stattgefundenen Abräumung der Rast hatte sich im unteren Theile des Ofenschachtes etwas Frischeisen angesetzt, zu dessen Wegräumung das Erzquantum vermindert wurde, was einen sehr gaaren Gang zur Folge hatte. Eine Portion Schlacke war seitwärts vom Abstich in eine Grube gelaufen, und darin langsam erstarrt. Sie erschien etwas porös mit schmutziggrünen Krystallen in einer bräunlichen Grundmasse. Nachdem sie längst zu glühen aufgehört, fing sie an, von aufsen sehr lebendig zu Pulver zu zerfallen, indem sie gleich einem Ameisenhaufen in Bewegung gerieth. Diese Veränderung zeigte sich zuerst an der Grundmasse, welche ein feines hellgelbes Pulver bildete, während die einzeln herausfallenden Krystalle sich dann gleichfalls in ein eben solches von grünlicher Farbe verwandelten. Nach Verlauf von etwa sechs Stunden hatte die ganze erwähnte Schlackenmasse die Verwandlung erfahren, so dass nur einzelne Theile sest geblieben waren.

Untersucht wurden: 1) eine dichte steinige Probe von hellgrüner Farbe; 2) und 3) das durch das Zerlausen der Schlacke selbst entstandene grobe gelbliche Pulver.

Alle diese Proben waren von früheren Vorkommen.

	1.	2.	3.
Kieselsäure	36,22	36,17	36,12
Thonerde	8,14	8,17	6,15
Manganoxydul	23,52	20,74	26,94
Eisenoxydul	2,14	2,33	1,60
Kalkerde	28,01	31,73	28,22
Talkerde	1,92	0,53	0,92
Schwefel		0,65	,
_	99,95	100,32	99,95 1).

<sup>1)</sup> No. 1 und 3 sind von Hrn. Rienecker, No. 2 von Hrn. Pearce in meinem Laboratorio untersucht.

Hier ist das Sauerstoffverhältnis:

so dass 1 und 2 bei der Annahme von 4:1:5 = 4R\*Si +AlSi seyn würden. Setzt man aber 3Al=2Si, so hat man:

R.
 
$$3i+Ai$$

 In 1)
 =3,8
 : 5,64
 = 1 : 1,49

 - 2)
 =3,78 : 5,59
 = 1 : 1,48

 - 3)
 =5,15 : 7,2
 = 1 : 1,40

oder fast das Verhältniss 1:1,5=2:3, so dass diese Schlacken Halbsilicate (Aluminate),  $\dot{R}^2 \begin{cases} \ddot{S}i \\ \ddot{A}l \end{cases}$  oder  $\dot{R}^3 \ddot{S}i^2$ 

+ R's Si zu seyn scheinen.

Ferner habe ich eine Probe der zerfallenen Schlacke von der letzten Ofencampagne untersucht, wozu Hr. Bischof mir das Material mittheilte. Die Analyse gab:

			Sauerstoff.
Kieselsäure	35,37		18,38
Thonerde	6,02		2,81
Eisenoxydul	1,26	0,28	,
Manganoxydul	<b>20,52</b>	4,59	1
Kalkerde	35,90	10,21	155
Talkerde	0,83	0,33	15,5
Baryterde	0,06	0,00	1
Kali	0,58	0,08	1
Schwefelcalcium	0,70		•
	101,24		

Wird  $3\ddot{A}l=2\ddot{S}i$  gesetzt, so ist das Sauerstoffverhältnis von Basis und Säure = 1:1,3. Setzt man dasselbe = 1:1, so ist diese Schlacke =  $\ddot{R}^3\ddot{S}i^2+2\ddot{R}^3\ddot{S}i$ .

Man sieht also, dass die gewöhnliche Schlacke ein Bisilicat ist, die zerfallende aber neben diesem noch Singulosilicat enthält. Vielleicht ist die Sonderung in diese beiden die Ursache jenes eigenthümlichen Phänomens.

Wie nahe übereinstimmend die Natur aller Schlacken ist, welche in sehr entfernten Orten unter ähnlichen Verhältnissen fallen, dazu liefern die lombardischen Eisenhütten einen weiteren Beleg. Bei Pisogna am Lago Iseo wird aus einem an Mangan reichen Spatheisenstein in Blauöfen weißes Roheisen (zum Theil Spiegeleisen) erblasen. Die Schlacke ist sehr dünnflüssig, und wird beim Erkalten dicht, steinig und hell olivengrün. Mit Chlorwasserstoffsäure gelatinirt sie. Nach Audibert ') enthielt eine Probe:

			Sauerstoff.
Kieselsäure	43,6		22,65
Thonerde Eisenoxydul	Spuren		·
Manganoxydul	26,3	5,89	1
Kalkerde	17,0	4,83	1200
Talkerde	4,8	1,89	13,09
Baryterde	4,6	0,48	•
Schwefel	1,0		
- -	97,3.		

Auch hier ist die Verbindung so ziemlich = R<sup>2</sup> Si.

#### II. Schlacke von Olsberg bei Bigge in Westphalen.

An dem genannten Orte verschmilzt man Roth- und Brauneisenstein von Brilon und aus der Umgegend mit heisem Winde. Die Schlacke ist hellgrau, durchaus krystallinisch und zum Theil ausgezeichnet krystallisirt. Noeggerath hat sie zuerst beschrieben <sup>2</sup>). Die Krystalle ha-

<sup>1)</sup> Ann. des Mines, IV, Sér. I, p. 613.

<sup>2)</sup> Compt. rend., T. X, p. 897. Auch Journ. f. pract. Chemie, Bd. 20, S. 501.

ben die Form des Augits, ein rhombisches Prisma von 87° und 93°, oft von einem augitartigen Flächenpaar in der Endigung zugeschärft. Sie sollen zuweilen von der Größe eines Zolls vorkommen.

Das spec. Gewicht ist =3,024.

Diese Schlacke wird von Säuren nur wenig angegriffen. Sie wurde durch Glühen mit kohlensaurem Natron zerlegt.

1) Ist das Mittel mehrerer Versuche von mir mit der krystallinischen Grundmasse; 2) ist eine Analyse der Krystalle, von Percy, und 3) eine der krystallinischen Masse, von Forbes 1).

	. 1.	2.	<b>3</b> .
Kieselsäure	55,25	<b>53,37</b>	53,76
Thonerde	5,71	5,12	4,76
Kalkerde	27,60	30,71	<b>29,48</b>
Talkerde	7,01	9,50	9,82
Manganoxydul	3,16	1,41	1,30
Eisenoxydul	1,27	0,95	1,48
	100	100,06	100,60

#### Die Sauerstoffproportionen sind:

Setzt man auch hier 3Al=2Si, so erhält man:

$$\dot{R}$$
. :  $\dot{S}i + \ddot{A}l$ .  
In 1) = 11,6 : 30,48 = 1 : 2,63  
- 2) = 12,8 : 29,59 = 1 : 2,31  
- 3) = 12,87 : 29,41 = 1 : 2,29.

Wenn man sich erlauben darf, das Mittel, nämlich 1: 21/2,

1) On crystalline Slags, by John Percy. Report of the sixteenth meeting of the British Association for the Advancement of Science held at Southampton in Septbr. 1846.

zu nehmen, so ist diese Schlacke  $= \dot{R}^6$   $\begin{cases} \ddot{S}i^5 \\ \ddot{A}l^5 \end{cases}$ , d. h. eine

Verbindung von Bisilicat (Aluminat) und Trisilicat (Aluminat) in solchem Verhältniss, dass beide gleichviel Basis enthalten,

$$\hat{R}^3$$
  $\left\{ \begin{array}{l} \ddot{S}i^2 \\ \ddot{A}l^2 \end{array} + 3\dot{R} \right\} \begin{array}{l} \ddot{S}i \\ \ddot{A}i \end{array}$ 

An diese Schlacke reiht sich eine andere, welche beim Ausbrechen des Hohofens von Oberweiler im Breisgau im Gestell sich vorfand, und die von Walchner beschrieben und untersucht wurde 1). Sie ist gleichfalls grauweiß, glasglänzend, durchscheinend, vollkommen blättrig und dem Tafelspath (Ca<sup>3</sup>Si<sup>2</sup>) höchst ähnlich. Von Chlorwasserstoffsäure wird sie zersetzt.

			Sauerstoff.	
Kieselsäure	49,734	•	25,84	00.40
Thonerde	7,820		25,84 3,65	29,49
Kalkerde	40,786	11,60	1167	
Eisenoxydul	0,308	0,07	11,67	
- -	98,648.			

Sie ist daher, da der Sauerstoff von R: Äl: Si=3,2 :1:7,0 ist, entweder als 3 Ca<sup>3</sup> Si<sup>2</sup> + ÄlSi, oder, da R: Si + Äl=1: 2,42, gleich der von Olsberg als

$$\dot{\mathbf{C}}\mathbf{a}^3$$
  $\left\{\begin{array}{c} \ddot{\mathbf{S}}\dot{\mathbf{i}}^2 \\ \ddot{\mathbf{A}}\dot{\mathbf{l}}^2 \end{array}\right. + 3\dot{\mathbf{C}}\mathbf{a} \left\{\begin{array}{c} \ddot{\mathbf{S}}\dot{\mathbf{i}} \\ \ddot{\mathbf{A}}\dot{\mathbf{l}} \end{array}\right.$ 

anzusehen.

#### III. Hohofenschlacke von lisenburg am Harz.

Die untersuchte Schlacke, bei gaarem Ofengange gefallen, hat die normale Beschaffenheit einer Hohofenschlacke von der Erzeugung grauen Roheisens mit Holzkohlen. Sie ist glasig, grau, hie und da bläulich, in dünnen Splittern 1) Schweigg. Journal, Bd. 47, S. 245.

durchsichtig, wird aber durch langsames Erkalten steinig und graugelb, und aus dieser Masse treten hie und da sechsseitige Tafeln mit abgestumpsten Kanten hervor. Sie wird von Säuren nicht gut zersetzt. Dr. Wolcott Gibbs hat in meinem Laboratorio eine Probe der glasigen Masse untersucht, und darin gefunden:

			Sauerstoff,
Kieselsäure	59,65		31,0
Thonerde	5,54		2,58
Eisenoxydul	2,64	0,58	1
Manganoxydul	0,99	0,22	0.10
Kalkerde	27,79	7,90	9,12
Talkerde	1,09	0,42	)
-	97,70.		

Der Sauerstoff der Basen R verhält sich hier zu dem der Kieselsäure und Thonerde = 10: 36. Sind die fehlenden 2,3 Procent, wie man glauben darf, Basis, so dürfte

Es scheint mir diese Schlacke identisch zu seyn mit derjenigen, welche F. Koch mit dem Namen Kieselschmelz bezeichnet, und krystallographisch so schön beschrieben hat '). Ihre Krystalle gehören dem 2- und 2 gliedrigen System an, und haben zur Grundform ein Rhombenoctaëder, dessen Flächen gegen die Axe c unter 19° 28′ 17″ geneigt sind. Sehr häufig aber tritt die Abstumpfung seiner Seitenkanten, das erste zugehörige Paar, a:b: x, als ein rhombisches Prisma von 120° und 60° auf, mit dem dritten Paar a:c:x, als eine Zuschärfung auf die stumpfen Seitenkanten aufgesetzt. Statt dieses letzteren erscheint auch das zweite Paar b:c:x, oder die Abstumpfung der schärferen Endkanten der Grundform, welche durch Ausdehnung der Krystalle in der Axenrichtung b ein Prisma

<sup>1)</sup> F. Koch, Beiträge zur Kenntniss krystallinischer Hüttenproducte. Göttingen 1822.

von 109° 28' (dem Octaëderwinkel) und 70° 32' bildet. Wenn das erste Paar  $(a:b:\infty c)$  mit der Abstumpfung der scharfen Seitenkanten  $(b:\infty a:\infty c)$  und der geraden Endfläche in Combination tritt, so bildet diese Schlacke reguläre 6 seitige Prismen, deren Endkanten abgestumpft werden durch Flächen eines Rhombenoctaëders aus der Seitenkantenzone des Hauptoctaëders (d. h. was a:nc oder  $\frac{1}{n}c$  ist) und durch die eines Flächenpaares aus der Zone des zweiten zugehörigen Paares  $(b:\frac{1}{n}c:\infty a \text{ oder }b:nc$  :  $\infty a$ ) 1). Eine solche Combination scheint die vorliegende der Ilsenburger Schlackenkrystalle zu seyn.

Nach Koch besteht der Kieselschmelz aus:

<b>K</b> ieselsäure	<b>57,82</b>
Thonerde	6,91
Eisenoxydul	0,18
Manganoxydul	1,86
Kalkerde	26,11
Talkerde	3,96
	96,84°).

Der über 3 Proc. betragende Verlust erlaubt zwar keine genauere Berechnung; allein verglichen mit der Analyse der Ilsenburger Schlacke ergiebt sich wohl die Uebereinstimmung beider, die ohne Zweifel Trisilicate sind.

Wir reihen dem Vorstehenden noch einige Resultate der Untersuchung krystallisirter Hohofenschlacken an, die in der angeführten Abhandlung von Percy enthalten sind.

IV.

<sup>1)</sup> Nach Hausmann (De usu exper. metallurg. ad disquis. geol adjuv., Götting. gel. Anz. 1837. 50) ist die Form ähnlich der des Nephelins. Aber die Mischung ist von der dieses Minerals weit verschieden.

<sup>2)</sup> Nach einer Correction der erhaltenen Resultate.

#### IV. Følgende Schlacken waren von gleicher Beschaffenheit.

- 1) und 2) Von Dudley. Bei heißem Winde erblasen.
- 3) Von Blackwells Werken zu Russells-hall bei Dudley. Bei fehlerhaftem Ofengange, durch Unterbrechung des Windstroms.
- 4) Ebendaher.
- 5) Von Philip William Wednesbury Oak Werken bei Tipton. Bei kaltem Winde erblasen.
- 6) Von dem Hohofen la Providence zu Marchienne bei Charleroy in Belgien; mit heissem Winde.

Die Krystalle dieser Schlacken sind quadratische Prismen, oft mit gerader Abstumpfung der Seitenkanten. Die Härte ist bei allen fast == 6; das spec. Gewicht == 2,9. Eine weitere Charakteristik ist nicht angegeben.

Von Chlorwasserstoffsäure werden sie sämmtlich leicht zersetzt.

	1. <i>P</i> .	2. <i>P</i> .	3. <i>P</i> .	4. F.	5. F.	6. P. 1).	•
Kieselsäure	38,05	38,76	37,63	37,91	39,52	42,06	
Thonerde	14,11	14,48	12,78	13,01	15,11	12,93	
Kalkerde	35,70	35,68	33,46	31,43	32,52	32,53	•
Talkerde	7,61	6,84	6,64	7,24	3,49	1,06	
Manganoxydul	0,40	0,23	2,64	2,79	2,89	2,26	
Eisenoxydul	1,27	1,18	3,91	0,93	2,02	4,94	
Kali	1,85	1,11	1,92	2,60	1,06	2,69	
Schwefelcalcium	0,82	0,98	0,68	3,65	2,15	1,03	
	99,81	99,26	99,66	99,56	98,76	0,31	<b>A</b> l <sup>2</sup> <b>P</b> <sup>3</sup>
						99,81.	

Die Sauerstoffverhältnisse sind hier folgende:

R: Al : Si

1) = 
$$13,66 : 6,59 : 19,76 = 2,07 : 1 : 3,00$$
2) =  $13,63 : 6,76 : 20,14 = 2,01 : 1 : 2,98$ 
3) =  $13,77 : 5,97 : 19,55 = 2,3 : 1 : 3,27$ 
4) =  $12,90 : 6,07 : 19,69 = 2,12 : 1 : 3,24$ 
5) =  $11,78 : 7,05 : 20,53 = 1,67 : 1 : 2,91$ 
6) =  $11,63 : 6,04 : 21,84 = 1,92 : 1 : 3,61$ .

1) P. = Percy, F. = Forbes.

Das Mittel ist = 2,01 : 1 : 3,17, wosür man wohl 2 : 1 : 3 setzen dars. Wird die Thonerde hier bei ihrem einsachen Verhältnis zu den übrigen Basen gleichfalls als Basis betrachtet, so führt jenes Verhältnis zu dem Ausdruck

Unter den Mineralien sind es der sogenannte derbe Gehlenit, eine wenig bekannte Substanz, und der Humboldtilith (Melilith), welche denselben Ausdruck haben; nur enthält der letztere neben Thonerde noch Eisenoxyd, und neben wenig Kali eine größere Menge Natron.

#### V. Schlacke von Oldbury,

von einem mit heißem Winde betriebenen Hohosen des Hrn. Dawes. Sie bildet dünne rechtwinklig vierseitige Taseln, die vielleicht dem viergliedrigen System angehören. Sie sind weiß und durchscheinend. Ihre Härte ist die der zuvor erwähnten Schlacken.

Das Mittel dreier Analysen von Percy war:

			Sauerstoff.
Kieselsäure	28,32		14,71
Thonerde	24,24		11,33
Kalkerde	40,12	11,27	<b>†</b>
Talkerde	2,79	1,08	)
Manganoxydul	0,07	0,01	12,53
Eisenoxydul	0,27	0,06	·
Kali	0,64	0,11	)
Schwefelsaurer Kalk	0,26	·	
Schwefelcalcium	3,38		
	100,09.		

Die Sauerstoffproportionen von R, Al und Si sind hier = 1,1:1:1,3=3:3:4, so dass diese Schlacke sehr gut durch

$$3R^3Si + Al^3Si$$
,

repräsentirt wird. Diess ist aber die Zusammensetzung des Gehlenits, wie sie meine neuesten Versuche ergeben haben 1).

1) Drittes Suppl. zu meinen Handwörterb. des chem. Theils der Min. S. 47.

In der Härte und der Krystallform stimmt diese Schlacke gewiss mit demselben überein.

VI. Schlacke von L'Esperance bei Seraing unweit Lüttich,

bei heißem Winde erblasen. Braun, porös, undeutlich krystallinisch.

Die Analyse von Forbes gab:

			Sauerstoff.	
Kieselsäure	55,77		28,97	
Thonerde	13,90		6,40	
Kalkerde	<b>22,22</b>	6,24	1	
Talkerde	2,10	0,81	1	
Manganoxydul	2,52	0,56	8,39	
Eisenoxydul	2,12	0,48		
Kali	1,78	0,30	)	
	100,41.			

Das Sauerstoffverhältnis ist hier = 1,3:1:4,5 = 8:6:27 =  $\dot{R}^8$ ,  $\ddot{A}l^2$ ,  $\ddot{S}i^9$ , woraus man nur die sehr zusammengesetzte Formel:

ableiten könnte.

### XI. Ueber die salpetrichtsauren Salze; von N. VV. Fischer.

#### Erster Artikel.

Darstellung und qualitatives Verhalten.

Als ich im J. 1830 mit der Untersuchung dieser Salze mich beschäftigte, und eine vorläufige Notiz darüber in diesen Annalen, Bd. 21, S. 160, mittheilte, hatte ich nach der An-

sicht aller meiner Vorgänger diese Salze als Stickoxydverbindungen bezeichnet. Bald darauf wurden sie jedoch von Mitscherlich in seinem Lehrbuch der Chemie vom Jahr 1831 als salpetrichtsaure Salze erkannt. Aus Verdruss über meinen Irrthum, und dass ich nicht darauf ausmerksam gemacht worden bin, habe ich von der schon vorgerückten Arbeit nichts weiter bekannt gemacht. Indem ich mich aber bei Gelegenheit der neulichen Untersuchung des Braunauer Meteoreisens an das zu jener Zeit dargestellte Kobaltsalz erinnerte, worauf ich das Verfahren gegründet, Kobalt von Nickel zu scheiden (S. diese Annal., Bd. 73, S. 477) entschloss ich mich, die Untersuchung dieser Salze von Neuem vorzunehmen, deren Ergebnisse ich um so mehr mittheilen zu dürfen glaube, als, so viel mir bekannt, seit jener Zeit nichts Erhebliches über diese interessante Gattung von Salzen bekannt geworden ist.

#### 1) Salpetrichtsaures Kali.

Wie bekannt, wird dieses Salz aus dem salpetersauren durch Glühen dargestellt; aber das geglühte Salz enthält zugleich salpetersaures und freies Kali wie stark oder schwach auch das Glühen war, nur wird im ersten Falle die Menge des salpetersauren geringer als im letzten, dagegen das freie Kali mehr im ersten als im letzten Fall mit dem salpetrichtsauren Kali verbunden seyn. Um es nun rein darzustellen habe ich folgendes Verfahren angewandt. Die stark geglühte Salzmasse wurde in einer hinreichenden Menge kochenden Wassers gelöst, die Flüssigkeit nach 24 Stunden von dem herauskrystallisirten Salpeter abgegossen, das in derselben enthaltene freie Kali mit sehr verdünnter Essigsäure — destillirtem Essig — neutralisirt, in eine Flasche gegossen, und das doppelte Volum, 90 Proc., Weingeist zugesetzt und damit geschüttelt. Nach einigen Stunden ruhigen Stehens hatte sich auf den Boden der Flasche krystallisirter Salpeter, über diesem eine gelbliche ölige Flüssigkeit, und über dieser eine farblose wäßrige abgeschie-Die letzte enthält das essigsaure Kali in wässrigem

Weingeist die erste das salpetrichtsaure Kali in Wasser gelöst. (Die Anziehung dieses Salzes zum Wasser ist so stark, dass der Weingeist von der angegebenen Concentration es nur bis zu einem bestimmten Verhältniss zu entziehen vermag). Unter einer Glocke zugleich mit Schwefelsäure krystallisirt das Salz aus der gelblichen Auslösung in undeutlichen kubischen (?) Krystallen, die schnell an der Luft zersließen.

Das trockne Salz ist weiß, die Auflösung gelblich, welches auch bei den folgenden alkalischen und alkalischerdigen Salzen der Fall ist, im Weingeist unlöslich, es wird daher durch eine gehörige Menge wasserfreien Weingeistes aus der concentrirt wäßrigen gefällt.

#### 2) Das Natronsalz.

Die Darstellung durch Glühen des salpetersauren Salzes. Die Zersetzung ist hier leichter als beim salpetersauren Kali. Die geglühte Masse enthält daher bei gleichem Hitzegrad mehr salpetrichtsaures Salz als beim Glühen des Salpeters, zugleich aber auch mehr freie Base.

Die Reinigung geschieht ebenfalls wie beim Kalisalz, d. h. das geglühte Salz wird in Wasser gelöst, die Flüssigkeit von dem herauskrystallisirten salpetersauren Natron abgegossen, das saure Natron mit verdünnter Essigsäure neutralisirt und mit Weingeist vermischt; aber dadurch wird das Salz noch nicht ganz rein erhalten. Durch den Weingeist nämlich wird zwar der größte Theil des salpetersauren und essigsauren Natrons als krystallinisches Pulver abgeschieden, aber die darüber stehende Flüssigkeit - hier bildet sich nur eine — enthält mit dem salpetrichtsauren Natron zugleich eine geringe Menge salpetersaures und essig-Um das Salz rein zu erhalten, muss die weingeistige Lösung zur Trockne verdampft und einige Tage lang der Luft ausgesetzt werden. Das salpetrichtsaure Salz zersliesst dann durch die angezogene Feuchtigkeit der Luft, und wird von dem salpetersauren und essigsauren abgegossen. Durch Schwefelsäure getrocknet, stellt sich das Salz krystallinischer dar. Wie angegeben, zersliesst es zwar ebenfalls an der Luft, aber weit langsamer als das Kalisalz, von dem es sich besonders durch die Auflöslichkeit im Weingeist unterscheidet.

#### 3) Das Barytsalz.

Zur Reindarstellung aus dem geglühten salpetersauren Salz wird die freie Baryterde aus der Auflösung der geglühten Salzmasse durch hineingeleitete Kohlensäure abgeschieden, das Filtrat zur Trockne abgedampft, in der geringsten Menge Wasser gelöst und die doppelte Menge Weingeist zugesetzt, wodurch der größte Theil des salpetersauren Salzes abgeschieden wird. Die geringe Menge dieses Salzes, welche noch mit dem salpetrichtsauren in dem wäßrigen Weingeist geblieben, krystallisirt aus der Auflösung beim gelinden Verdampfen.

Dieses Salz krystallisirt in zwei Formen: als sehr feine Nadeln — sechsseitige reguläre Prismen — und als kurze dicke Säulen des isoklinischen 2- und 2 gliedrigen Systems, rhombische Prismen von 71¾° mit der Basis¹). Es ist vollkommen luftbeständig, im Wasser leicht auflöslich und auch im Weingeist von der angegebenen Concentration.

#### 4) Das Strontiansalz.

Die Reindarstellung aus dem durch's Glühen zersetzten salpetersauren Salz wird ganz so wie beim Barytsalz bewirkt, nur muß hier die weingeistige Lösung weit mehr verdampft, werden, um alles salpetersaure Salz abzuscheiden.

Das Salz krystallisirt in feinen Nadeln, die fächerartig auseinandergehen, es zieht die Feuchtigkeit aus der Luft an und zersliesst sehr langsam in seuchter Luft, in trockner hingegen wird es nur seucht, ohne zu zersliessen. Daher es, in einem slachen Gefässe der Luft ausgesetzt, nach dem hygroskopischen Zustande derselben bald zerslossen, bald

<sup>1)</sup> Die nähere Bestimmung der Krystallisation dieses Salzes, so wie die von 8, 9, 10 und 11, habe ich der Güte des Hrn. Prof. Frankenheim zu verdanken.

krystallisirt erscheint. Was auch, wie bekannt, bei einigen anderen Salzen der Fall ist.

#### 5) Das Kalksalz.

Dieses wird zwar ebenfalls aus dem geglühten salpetersauren erhalten, aber die Reindarstellung ist dabei so schwierig, dass ich zur Darstellung desselben das Verfahren angewandt habe, durch welches die folgenden Salze allein dargestellt werden können, nämlich durch Anwendung des salpetrichtsauren Silberoxyds. Zu diesem Ende wurde das Silbersalz in siedendes Wasser aufgelöst und die Lösung mit einem Ueberschuss von Kalkwasser vermischt. Die Flüssigkeit von dem abgeschiedenen Silberoxyd abgegossen, enthält die salpetrichtsaure Kalkerde aber zugleich auch, ungeachtet des im Ueberschuss angewandten Kalkwassers noch etwas Silbersalz -- weil die gebildete salpetrichtsaure Kalkerde, wie die anderen alkalischen und alkalischerdigen Salze, eine große Neigung hat, mit dem Silbersalz ein Doppelsalz zu bilden. — Durch Schwefelwasserstoffgas wird daher das Silber, so wie durch Kohlensäure die überschüssige Kalkerde aus der Flüssigkeit abgeschieden und das Filtrat bei gelinder Wärme verdampft.

Dieses Salz krystallisirt prismatisch, zersliesst an der Lust und ist im wasserfreien Weingeist unlöslich.

#### 6) Das Ammoniaksalz.

Wie schon beim vorigen Salz angegeben, kann dieses, wie alle folgenden salpetrichtsauren Salze, nicht durch Zersetzung des salpetersauren erhalten werden. Am leichtesten ist es aus dem salpetrichtsauren Silberoxyd durch Zusammenreiben mit einer gesättigten Chlorammoniumlösung zu bereiten, wobei das Chlorammonium in etwas geringerer Menge angewandt wird, als zur Zersetzung alles Silbersalzes erforderlich ist; die geringe Menge Silbersalz, welche die Auflösung etwa noch enthält, wird durch Schwefelwasserstoff gefällt und aus dem Filtrat, der Selbstverdunstung überlassen, krystallisirt das Salz. Es bildet nadelförmige

Krystalle, ist luftbeständig, im Wasser leicht löslich und sehr leicht schon bei gelinder Wärme zersetzbar.

#### 7) Das Magnesiasalz.

Wird leicht durch Kochen der salpetrichtsauren Silberlösung mit kaustischer Magnesia erhalten, wobei die von
dem ausgeschiedenen Silberoxyd und der überschüssigen
Magnesia abgegossene Flüssigkeit ebenfalls mit Schwefelwasserstoff zu behandeln ist, um das noch aufgelöste Silber zu fällen. Um das Salz aus der Auflösung im festen
Zustand zu erhalten, darf hier eben so wenig wie bei der
vorhergehenden Wärme angewandt werden, sondern es kann
diess nur unter einer Glocke durch Schwefelsäure bewirkt
werden.

Man erhält es dann als eine blättrige Salzmasse, welche an der Luft zersliesst, beim Erwärmen leicht zersetzt wird und in wasserfreiem Weingeist unlöslich ist.

#### 8) Das Silbersalz.

So wenig wie die letzten zwei Salze kann auch dieses aus der salpetersauren Verbindung durch Zersetzung vermittelst der Hitze dargestellt werden. Dagegen ist es leicht zu erhalten durch's Vermischen der salpetersauren Silberoxydlösung mit der Auflösung der angegebenen salpetrichtsauren Alkalien oder alkalischen Erden. Es fällt dabei als haarförmiges Pulver nieder, und kann durch Aussüßen mit geringen Mengen kalten Wassers von der Mutterlauge befreit werden.

Es ist als haarförmiges Pulver fast ganz weiß, nimmt aber in deutlichen Krystallen eine gelbe Farbe an, und zwar eine um so höhere, je größer die Krystalle. Die Form derselben ist lange Fasern, Prismen von 59° mit schiefer Endfläche, wahrscheinlich triklinisch. (Schöne, mehrere Zoll lange Nadeln kann man erhalten, wenn man die Auflösung dieses Salzes, bei erhöhter Temperatur bereitet, der Selbstverdunstung beim Ausschluß des Lichts überläßt.)

In Wasser bei gewöhnlicher Temperatur ist es schwer,

in 300 Theilen, beim Siedpunkt, ziemlich leicht auflöslich, im Weingeist unlöslich. Dem Lichte ausgesetzt oder in Berührung mit organischen Körpern, z. B. auf Papier gelegt, wird es auf der Obersläche metallisch. Durch diese Schwerauslöslichkeit in kaltem und Leichtlöslichkeit in heisem Wasser ist dieses Salz leicht zu reinigen, wenn es auch durch unreines salpetrichtsaures Kali dargestellt worden ist.

Andere Metallsalze werden am leichtesten aus diesem Silbersalz dargestellt, indem die Metalle, welche das Silber auf nassem Wege zu reduciren vermögen, auf die Auflösung dieses Salzes einwirken. Doch werden dabei nur die salpetrichtsauren Salze des Zinks, Kadmiums, Bleis, Kupfers und Kobalts gebildet. Zinn, Wismuth, Quecksilber und Spiessglanz bewirken zwar die Reduction des Silbers, ohne jedoch ein solches Salz zu bilden, und Eisen und Nickel bewirken nicht einmal die Reduction. Die Eigenschaften dieser gebildeten Metallsalze sind bei der geringen Menge, in welcher sie dargestellt worden sind, nicht näher untersucht worden. Im Allgemeinen jedoch kann angegeben werden, dass sie krystallisirbar, lustbeständig, leicht löslich und schon bei gelinder Wärme leicht zersetzbar sind. Das Kupfer- und Bleisalz schon beim Selbstverdunsten, wobei sie in basische Salze übergehen. Das Kupferund Kobaltsalz ist gefärbt, erstes grün, das zweite roth, die anderen sind farblos. Das basische Kupfersalz, welches sich beim Verdunsten der grünen Auflösung des neutralen Salzes abscheidet, bildet schöne glänzende blaue Blättchen, die unlöslich sind.

Interessanter als diese einfachen Metallsalze, sind die Doppelsalze, welche einige mit dem salpetrichtsauren Kali bilden, wie dieses schon in jener Notiz, a. a. O. S. 161, erwähnt worden ist.

Zu den näher untersuchten gehören:

#### 9) Das salpetrichtsaure Silberoxydkali.

Es wird sehr leicht dargestellt, wenn zu der Auflösung des salpetersauren Silberoxyds die des salpetrichtsauren Kalis in Ueberschufs gesetzt wird. Je nachdem die Auflösungen concentrirt sind, findet entweder kein Niederschlag von dem gebildeten salpetrichtsauren Silberoxyd statt, oder wenn er anfangs erfolgte, wird er später durch einen Zusatz von salpetrichtsaurem Kali wieder aufgelöst. Sind beide Auflösungen sehr gesättigt, so erfolgt die Krystallisation des Doppelsalzes unmittelbar beim Vermischen, war dieses nicht der Fall, so erfolgt sie beim Selbstverdunsten der Flüssigkeit, die natürlich unter einer Glocke durch Schwefelsäure sehr beschleunigt wird; auch kann sie durch Wärme, aber nur bis höchstens 30° bis 40°, unterstützt werden.

Es krystallisirt a) in rhombischen Tafeln von etwa 50° mit der geraden Abstumpfung der spitzen Ecken und mehrerer anderer Randslächen, die theils horizontale Prismen, theils rhombische Octaëder sind. In einem der Prismen ist die Neigung 53°. b) in Krystallen derselben Art, aber von anderer Ausbildung, indem das Prisma von 53° vorherrscht. Es hat eine gelbliche Farbe, ist luftbeständig, erleidet schon bei gelinder Wärme eine schwache Zersetzung, indem es in Silber- und Kalisalz zerfällt; stärker erhitzt, wird das Silbersalz zersetzt, wobei sich salpetrichte Säure entwickelt und metallisches Silber zurückbleibt, zugleich mit dem unzersetzt gebliebenen Kalisalz. Bei Einwirkung des Wassers findet dasselbe wie bei der Wärme statt; es wird nämlich in die beiden Salze zersetzt, aus welchen es besteht, wobei das Wasser das Kalisalz auflöst, das Silbersalz hingegen bis auf eine sehr geringe Menge ungelöst läst. Daher verliert das Salz beim Uebergießen mit Wasser seine Durchsichtigkeit und Krystallisation. Daher endlich kann dieses Salz auch nicht gebildet werden, wenn die Auflösung des salpetersauren Silberoxyds oder des salpetrichtsauren Kalis sehr verdünnt angewandt wird.

Achnliche Doppelsalze bildet das Silbersalz mit den au-

dern salpetrichtsauren alkalischen und alkalischerdigen Salzen, namentlich mit dem Natron-, Ammoniak- und Barytsalz.

#### 10) Salpetrichtsaures Palladiumoxydulkali.

Dieses wird eben so wie das Silbersalz durch das Vermischen der Auflösung des salpetersauren Oxyduls oder Chlorürs mit der des salpetrichtsauren Kalis leicht erhalten. Sind die Auflösungen concentrirt, so fällt sogleich das gebildete Doppelsalz als ein, wenig gelbgefärbtes, weifses krystallinisches Pulver nieder; bei verdünnten Auflösungen hingegen oder aus der Mutterlauge des gefällten erhält man es erst beim Verdunsten in schönen gelben Krystallen, was auch der Fall ist, wenn das beim Vermischen der concentrirten Auflösungen gefällte in Wasser gelöst und unter Mitwirkung von gelinder Wärme verdampft wird.

Es krystallisirt in drei Formen

- a) in Prismen von 61½ mit mehreren schiefen Flächen und augitartigen Zuspitzungen, und
- b) in rhombischen Tafeln des triklinischen Systems mit mehreren Randflächen.
- c) Die bei einem Versuch neben dem gelben erhaltenen schönen rothen Krystalle sind sechsseitige Prismen von nicht 60° vermuthlich aus dem isoklinischen, rhombischen System mit mehreren Endflächen. Die Krystalle b und c sind luftbeständig die a verwittern an der Luft und werden undurchsichtig.

Es ist ziemlich leicht in Wasser löslich, und wird beim Erhitzen eben so wie das Silbersalz zersetzt, d. h. das Palladium wird reducirt, salpetrichte Säure entwickelt und das salpetrichtsaure Kali bleibt unverändert.

#### 11) Salpetrichtsaures Bleioxydkali.

Darstellung wie die vorigen durch Vermischen einer Bleisalzlösung mit salpetrichtsaurem Kali und Verdampfen. Es krystallisirt in sechsseitigen Prismen, dem monoklinischen System angehörig, mit dreierlei Flächen und schief aufgesetzten Endflächen. Es hat eine schöne orangegelbe Farbe, und ist leicht im Wasser auflöslich.

#### 12) Salpetrichtsaures Nickeloxydkali.

Dieses bildet sehr schöne kleine Octaeder von bräunlichrother Farbe, ist im Wasser ziemlich leicht und mit grüner Farbe auflöslich, aus welcher Auflösung es sich wieder mit derselben rothbraunen Farbe und Krystallisation Bei Mitwirkung selbst gelinder Wärme hingedarstellt. gen scheint es zersetzt zu werden, wenigstens kann es dann nicht mehr in diesen gefärbten Krystallen erhalten werden. Ueberhaupt hängt die Darstellung desselben von eigenen Umständen ab, die ich noch nicht habe ausmitteln können. Sie wird im Allgemeinen eben so wie die vorhergehenden durch das Vermischen einer Nickelsalzlösung mit salpetrichtsaurem Kali und Selbstverdunsten bewirkt, aber viele unter gleichen Umständen gemachte Versuche lieferten es nicht, es mochte das Nickelsalz oder das salpetrichtsaure Kali im Ueberschuss angewandt worden seyn, und wenn es in einzelnen Fällen sich darstellte, so war es immer nur in sehr geringer Menge. Die Zersetzung beim Erhitzen findet in derselben Art wie bei den vorhergegangenen Salzen statt.

#### 13) Salpetrichtsaures Kobaltoxydkali.

Dieses wird von allen am leichtesten und schnellsten dargestellt, indem es sich unmittelbar beim Vermischen einer Kobaltlösung mit salpetrichtsaurem Kali abscheidet.

Es bildet ein gelbes unkrystallinisches Pulver, ist im Wasser ganz unlöslich, erleidet beim Erhitzen dieselbe Zersetzung wie die vorigen, nur mit dem Unterschied, dass der Rückstand neben salpetrichtsaurem Kali das Superoxyd von Kobalt enthält.

Das salpetrichtsaure Kali ist daher nicht nur ein sicheres und empfindliches Reagens für Kobalt, indem es in einer Auflösung von  $\mathbf{T}_{\sigma\sigma}$  Kobalt sofort und in einer von  $\mathbf{T}_{\sigma\sigma}$  nach wenigen Stunden diesen gelben Niederschlag

bewirkt, sondern es eignet sich auch, wie eingangs erwähnt worden ist, zur Scheidung des Kobalts von Nickel, und wohl von allen anderen Metallen, mit denen es in einer Auflösung enthalten ist, da diese Metalle mit der salpetrichten Säure entweder keine oder eine leichtlösliche Verbindung bilden. Dazu kommt noch, dass dieses Kobaltsalz, auch von Säuren und Ammoniak bei mittlerer Temperatur kaum angegriffen, aufgelöst wird, wodurch, wenn, um die letzten Spuren Kobalt abzuscheiden, das Filtrat von dem Niederschlag zur Trockne verdampft worden ist, die in dem Rückstand enthaltenen fremden Metalloxyde, Nickeloxyd etc. leicht davon getrennt werden können. Jedenfalls verdient es wohl einer näheren Prüfung, ob dieses Verfahren, um Kobalt von Nickel zu trennen, nicht den bisherigen sehr complicirten und weitläufigen an die Seite gesetzt, oder gar vorgezogen zu werden verdiene.

Breslau, 18. Febr. 1848.

# XII. Beiträge zur Kenntniss des Kreatins und Kreatinins; von VV. Heintz.

In meinem Aufsatze "über das Kreatin im Harn "1) habe ich nachgewiesen, dass aus dem krystallinischen Absatz, welcher erhalten wird, wenn Chlorzink zu einem alkoholischen Auszuge von eingedicktem Harn gesetzt wird, wenn derselbe nach Abscheidung des zugleich gefällten phosphorsauren Zinkoxyds mit Ammoniak und Schwefelammonium zersetzt wird, Kreatin krystallisirt erhalten werden kann, während in der Mutterlauge neben Salmiak ein Stoff zurückbleibt, welcher mit Chlorzink einen reichlichen Niederschlag erzeugt. Die Zusammensetzung dieser Chlorzinkverbindung läst sich nach meinen Analysen durch die Formel C<sup>8</sup> H<sup>7</sup> N<sup>3</sup> O<sup>2</sup> + Cl Zn darstellen, während das reine bei 100°

<sup>1)</sup> Diese Annalen, Bd. 70, S. 466.

C. getrocknete Kreatin nach Liebig's und meinen Untersuchungen der Formel C<sup>8</sup> H<sup>9</sup> N<sup>3</sup> O<sup>4</sup> entsprechend zusammengesetzt ist.

Da sich nun, wie ich in dem erwähnten Aufsatze gezeigt habe, wenn Chlorzink zu einer kochenden Lösung von Kreatin gesetzt wird, aus der Lösung die Chlorzinkverbindung abscheidet, so schlos ich daraus, dass diese eben Kreatin enthalte, und dass also die Formel des hypothetischen wasserfreien Kreatins C<sup>8</sup> H<sup>7</sup> N<sup>3</sup> O<sup>2</sup> sey.

Dieser Schluss ist jedoch nicht richtig. Liebig 1) hat nämlich zu den von mir gefundenen Thatsachen einige neue hinzugefügt, welche meiner Angabe von der Zusammensetzung der Chlorzinkverbindung widersprechen. Er hat nachgewiesen, dass wenn die aus dem Harn unmittelbar erhaltene Chlorzinkverbindung mit Bleioxydhydrat kochend zersetzt und die filtrirte Flüssigkeit abgedampst wird, der Rückstand aus zwei Körpern besteht, dem Kreatin und dem Kreatinin, von denen letzteres sich vom ersteren in der Zusammensetzung dadurch unterscheidet, dass es zwei Atome Wasser weniger enthält.

Die Eigenschaften dieser beiden Körper sind so abweichend, das, sie nicht mit einander verwechselt werden können. Das Kreatinin ist in Wasser und Alkohol viel leichter löslich als das Kreatin; jenes reagirt in seiner concentrirten Lösung alkalisch, dieses neutral, jenes bildet mit Säuren vollkommen charakterisirte Salze, dieses wird durch Einwirkung von kochenden Säuren in Kreatinin verwandelt; jenes giebt in seiner kalten wäsrigen Lösung mit Chlorzink versetzt sogleich einen reichlichen Niederschlag, indem sich die Chlorzinkverbindung abscheidet, während dieses sich wohl, wenn es mit Chlorzink gekocht wird, damit verbindet, dagegen, wenn die Lösung desselben damit nicht erhitzt, sondern der freiwilligen Verdunstung überlassen wird, sich als reines Kreatin wieder abscheidet.

Alle diese Angaben von Liebig habe ich zu bestäti-

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chemie, Bd. 40, S. 288; und Annal. der Chemie und Pharmacie, Bd. 62, S. 303.

gen Gelegenheit gehabt, und es ist daher der Schlus, dass in der Chlorzinkverbindung nicht Kreatin, sondern Kreatinin enthalten ist, als unzweiselhaft zu betrachten. Es handelt sich daher jetzt nur darum, zu entscheiden, woher das Kreatin stammt, welches man aus der unmittelbar aus dem Harn erhaltenen Chlorzinkverbindung darzustellen vermag.

Liebig giebt dafür folgende Erklärung. Er nimmt an, dass im Harn Kreatin und Kreatinin enthalten sey, und dass sich also aus dem eingedickten Harn nach Zusatz von Chlorzink die Verbindung dieses Körpers mit Kreatinin einerseits und andererseits Kreatinkrystalle absondern. Nach ihm ist also der krystallinische Niederschlag, welchen Chlorzink im eingedickten Harn hervorbringt, eine Mengung von Kreatininchlorzink und Kreatin, und das aus demselben abscheidbare Kreatin ist eben als solches schon darin enthalten gewesen.

Aus dem Verfolg dieser Arbeit geht jedoch unzweiselhaft hervor, dass diese Ansicht von Liebig unrichtig ist.

Schon ehe sein "Kreatin und Kreatinin, Bestandtheile des Harns des Menschen" ), betitelter Aufsatz erschienen war, hatte ich einen Versuch angestellt, dessen Resultat jener seiner Ansicht offenbar direct widersprach. Dieser Versuch war folgender:

Etwa 50 Pfund Harn wurden zum Extract eingedampft und der Rückstand mit Alkohol vermischt. So blieb er einige Tage stehen. Darauf wurde filtrirt, und zu dem Filtrat eine alkoholische Lösung von Chlorzink gesetzt. Der mit Alkohol gut ausgewaschene Niederschlag wurde mit kochendem Wasser ausgezogen, und die filtrirte Lösung zur Abscheidung des Zinks mit Ammoniak und Schwefelammonium versetzt. Die filtrirte und eingedampfte Flüssigkeit setzte Krystalle von Kreatin ab, welche sich noch vermehrten, wenn Alkohol hinzugefügt wurde. Die alkoholische Mutterlauge wurde von Neuem mit Chlorzinklösung gefällt, und der ausgewaschene Niederschlag mit Ammoniak und Schwefelammonium zersetzt. Durch Abdampfen der filtrirten Flüs-

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chemie, Bd. 40, S. 288.

sigkeit erhielt ich wieder Krystalle von Kreatin, und eine Mutterlauge, aus welcher durch Zusatz von Chlorzink ein Niederschlag erhalten wurde, der auf dieselbe Weise noch einmal behandelt von Neuem in Kreatin, und eine durch Chlorzink fällbare Mutterlauge geschieden werden konnte. Auf diese Weise gelang es mir, bei fünfmaliger Wiederholung dieser Operation, stets wieder Kreatin krystallisirt abzuscheiden, so dass im Ganzen etwa 4,5 Grm. Kreatin gewonnen wurden, während nur noch etwa 0,25 Grm. der Chlorzinkverbindung aus der letzten Mutterlauge sich absondern liessen.

Dieser Versuch ergab bei mehrfacher Wiederholung stets dasselbe Resultat. Die dabei befolgte Methode ist zugleich die vortheilhafteste und einfachste zur Darstellung der größten Mengen Kreatin aus dem Harn. Zur Gewinnung des Kreatinins ist dagegen nur die von Liebig angegebene Methode zur Zersetzung des Chlorzinkniederschlags anwendbar.

Es geht hieraus deutlich hervor, dass, da man gezwungen ist, in der Chlorzinkverbindung nicht Kreatin, sondern Kreatinin anzunehmen, die Ansicht von Liebig, wonach das aus dem Chlorzinkniederschlage erhaltene Kreatin schon in demselben als solches präexistirt haben soll, unrichtig ist. Denn da bei diesen Versuchen das mit Alkohol versetzte Harnextract lange Zeit sich selbst überlassen geblieben war, so hatte das Kreatin Zeit, sich mit den dadurch abgeschiedenen Salzen zugleich abzusondern. Aus der nun filtrirten Lösung konnten sich also höchstens Spuren von Kreatin mit dem gefällten Kreatininchlorzink gemischt absetzen. Es gelang mir aber, aus dem Niederschlage 4,5 Grm. Kreatin zu erhalten, während die letzte Mutterlauge nur noch etwa 0,25 Grm. Kreatininchlorzink lieferte.

Der hieraus nothwendig zu ziehende Schluss ist, dass nicht allein, wie Liebig nachgewiesen hat, aus Kreatin Kreatinin dargestellt werden kann, sondern dass es auch möglich ist, das Kreatinin wieder in Kreatin zurückzuführen.

Um diess noch anderweit zu beweisen, serner, um wo möglich die Umstände zu ermitteln, unter welchen diese Umwandlung des Kreatinins in Kreatin gelingt, habe ich Versuche angestellt, welche ich in dem Folgenden beschreiben will.

Eine neu dargestellte, durch Umkrystallisiren gereinigte Portion des Chlorzinkniederschlags wurde durch Kochen mit Bleioxydhydrat zersetzt, der Niederschlag, nachdem er vollständig ausgewaschen war, in Salpetersäure gelöst, und das Blei mit Schwefelsäure und Schwefelwasserstoff abgeschieden. Das Filtrat wurde zuerst ammoniakalisch, und darauf mit Essigsäure wieder sauer gemacht. Aus dieser Lösung wurde das Zink mit Schwefelwasserstoff als Schwefelzink vollständig gefällt. Der in Salzsäure gelöste Niederschlag ward mit kohlensaurem Natron als kohlensaures Zinkoxyd abgeschieden, welches nach dem Glühen 1,914 Grm. reines Zinkoxyd hinterliefs.

Die Flüssigkeit, welche Kreatin und Kreatinin enthalten mußte, wurde abgedampft, und aus der concentrirten Lösung durch Alkohol das Kreatin möglichst vollständig abgeschieden. Die Lösung, welche neben der ganzen Menge des Kreatinins noch etwas Kreatin enthielt, wurde abgedampft, bei 100° bis 110° C. getrocknet und gewogen. Der Rückstand betrug 4,134 Grm.

Wenn man annimmt, die gefundenen 1,914 Grm. Zinkoxyd seyen als Chlorzink mit Kreatinin verbunden gewesen, und von diesem sey nichts in Kreatin umgewandelt worden, so hätte dieser Rückstand wegen des beigemengten Kreatins mehr als 5,34 Grm. wiegen müssen.

Leider habe ich versäumt, auch die Menge des zugleich erhaltenen reinen Kreatins genau zu bestimmen. Erst nachdem es einmal umkrystallisirt worden war, also nachdem schon bedeutender Verlust stattgefunden hatte, wog ich es, und fand noch sein Gewicht gleich 1,1 Grm. Die Summe des so gefundenen Kreatins und Kreatinins ist wegen des erwähnten Verlustes geringer, als der Quantität Zinkoxyd, welche ich aus dem Chlorzinkniederschlage erhalten habe, entsprechen würde. Neben den eben erwähnten 1,1 Grm. Kreatin gelang es mir übrigens durch bloßes Krystallisiren

aus der wäserigen Lösung aus den bei diesem Versuche gewonnenen 4,134 Grm. Kreatinin noch etwa 0,4 Grm. Kreatin abzuscheiden.

Auch die Resultate dieses Versuches sind nicht anders zu erklären, als durch die Umwandlung eines Theils der organischen Substanz in dem Chlorzinkniederschlage in Kreatin.

Das auf die so eben angeführte Weise erhaltene Kreatinin benutzte ich noch zu einem anderen Versuche. Ich trocknete es vollkommen und kochte es mit so viel Alkohol, dass sich darin alles auslöste. Beim Erkalten setzte sich eine große Menge Kreatinin natürlich gemengt mit einer geringen Menge Kreatin ab. So blieb die Flüssigkeit drei Wochen stehen, um die Abscheidung des Kreatinins möglichst vollständig zu bewirken. Es hatten sich so ungefähr 1,9 Grm. der organischen Substanz ausgesondert.

Die rückständige Mutterlauge, welche also noch etwa 1,8 Grm. der organischen Substanz enthalten mußte, wurde durch Eindampfen vom Alkohol befreit, mit vielem Wasser verdünnt und mit etwas Chlorzinklösung versetzt. Es schied sich sehr bald die Chlorzinkverbindung aus. Sie wurde durch Erwärmen wieder aufgelöst, und die Flüssigkeit mit Bleioxydhydrat gekocht.

Nach erfolgter Zersetzung wurde filtrirt, und die Flüssigkeit zur Krystallisation eingedampft. Ich erhielt so deutliche Krystalle von Kreatin, deren Gewicht 0,28 Grm. betrug.

Die davon befreite Mutterlauge wurde nochmals mit Chlorzinklösung versetzt und von Neuem mit Bleioxydhydrat gekocht. Aus der filtrirten Flüssigkeit setzten sich nach dem Abdampfen wieder Krystalle von Kreatin ab, welche 0,20 Grm. wogen.

Um mich zu überzeugen, dass diese Krystalle wirklich Kreatin waren, krystallisirte ich sie sorgfältig um, wodurch ich sie von allem Kreatinin befreite, und versetzte nun eine concentrirte kalte Lösung derselben mit Chlorzink einerseits und mit Quecksilberchlorid andererseits. In beiden Lösungen entstand kein Niederschlag, und erstere setzte beim freiwil-

ligen Verdunsten Krystalle ab, welche frei von Chlor und Zink, also unverändertes Kreatin waren. Endlich überzeugte ich mich, dass sie bei einer Temperatur von 100° bis 110° C. zerfallen, und dabei so viel an Gewicht verlieren, wie Kreatinkrystalle.

0,1947 Grm. derselben verloren 40,02 Grm. an Gewicht. Diess entspricht einem Gehalt an Krystallwasser von 12,33 Proc. Die Rechnung verlangt 12,08 Proc.

Außerdem fand ich, dass diese Krystalle zum monoklinoëdrischen Systeme gehören, und dass der ebene Winkel
der Basis derselben, unter welchem die durch die Flächen  $\infty P$  und  $\infty P \infty$  gebildeten Kanten geneigt sind, 112° 15'
beträgt. In einem früheren Außsatze ') habe ich gezeigt,
dass durch Messung dieses Winkels die Kreatinkrystalle
sich leicht von denen des Kreatinins unterscheiden lassen.

Man könnte mir vorwersen, dass ich in allen bisher beschriebenen Versuchen mit Kreatinin gearbeitet habe, welches noch Kreatin enthielt. Um diesen Vorwurf zu entkrästen, habe ich noch andere Versuche gemacht.

Nach Liebig's Angabe wird, wenn eine Lösung von Kreatin in concentrirter Salzsäure im Wasserbade bis zur Trockne abgedampft wird, reines salzsaures Kreatinin erhalten, und ich habe diess durch den folgenden Versuch bestätigt.

0,201 Grm. bei 110° C. getrockneten Kreatins wurden mit concentrirter Salzsäure bis zur vollständigen Trockne eingedampft. Es blieben 0,2293 Grm. zurück. Die Rechnung verlangt 0,2293 Grm.

Eine größere Menge so dargestellten salzsauren Kreatinins wurde in zwei Theile getheilt, der eine in möglichst wenig Alkohol, der andere in möglichst wenig Wasser gelöst, und beide Flüssigkeiten mit Ammoniak versetzt, bis sie eine schwach alkalische Reaction annahmen. Aus ersterer Flüssigkeit setzten sich Krystalle ab, welche jedoch nach nochmaligem Umkrystallisiren nicht die sehr charakteristische Form des Kreatins annahmen, auch beim Erwärmen

<sup>1)</sup> Diese Annalen, Bd. 73, S. 595.

nicht zerfielen. Sie bestanden aus Kreatinin. Aus der wässrigen Lösung sonderten sich dagegen selbst nach längerer Zeit keine Krystalle ab.

Alle diese Flüssigkeiten, die also kein Kreatin enthielten, wurden mit Alkohol und Chlorzink vermischt, der entstandene Niederschlag abfiltrirt, und, nachdem er mit Alkohol ausgewaschen war, mit Bleioxydhydrat gekocht. Die abfiltrirte und eingedampste Flüssigkeit setzte nach dem Erkalten eine reichliche Quantität von Krystallen ab, welche, bis 110° C. erhitzt, zu einem weisen Mehl zersielen, und auch im Uebrigen alle Eigenschaften des Kreatins besassen. Namentlich fand ich, dass sie zum monoklinoëdrischen System gehörten, und dass der Winkel, welchen die von dem Prisma  $\infty$  P und der Basis gebildeten Kanten mit der Orthodiagonale bildeten 112° bis 112° 30′ betrug.

Eben so gelang es mir, aus chemisch reinem Kreatininchlorzink, welches nach der Analyse 19,22 Proc. Chlor und 17,96 Proc. Zink enthielt, eine nicht unbedeutende Menge Krystalle darzustellen, welche sämmtliche charakteristischen Eigenschaften des Kreatins besassen.

Nach dem bisher Angeführten ist es gewiß, daß aus der Chlorzinkverbindung des Kreatinins, wenn daraus die organische Substanz abgeschieden wird, nicht reines Kreatinin erhalten wird, sondern daß ein Theil derselben unter Aufnahme von vier Atomen Wasser sich in Kreatin umwandelt.

Es schien mir von Interesse, nachzuweisen, dass auch aus salzsaurem Kreatinin wieder Kreatin erzeugt werden könne, ohne dass man erst nöthig hätte, es in die Chlorzinkverbindung umzuwandeln. Dass diess bei Anwendung concentrirter wäsriger oder alkoholischer Lösungen nicht gelingt, habe ich weiter oben erwähnt. Allein aus einer sehr verdünnten Lösung von salzsaurem Kreatinin, zu der bis zur schwach alkalischen Reaction in der Kälte Ammoniak gesügt worden war, gelang es mir nach dem Abdampsen Krystalle abzusondern, welche die Krystallform des Kreatins besassen. Durch Messung unter dem Mikroskope

ergab sich die Größe des oft erwähnten Winkels im Mittel zu 112° 25'. Die Menge dieser Krystalle war indessen so gering, daß es mir nicht möglich war, die Identität derselben mit dem Kreatin auch auf andere Weise darzuthun.

Deshalb stellte ich nochmals eine größere Quantität salzsauren Kreatinins dar, löste es in vielem kochenden Wasser und übersättigte die heiße Lösung mit Ammoniak. Nach dem Abdampfen erhielt ich schöne große Krystalle von Kreatinin, aber nur wenige, sehr kleine Krystallchen, welche Kreatin seyn mußten, weil der Winkel, welchen die Orthodiagonale mit den durch die Flächen oP und  $\infty$  P gebildeten Kanten bildete nach meinen mittelst des Mikroskops ausgeführten Messungen 112° bis 113° betrug.

Es gelingt daher weniger leicht, aus dem Kreatinin Kreatin zu erzeugen, wenn zu dem Versuche salzsaures Kreatinin statt der Chlorzinkverbindung angewendet wird.

Im Uebrigen habe ich die Umstände, welche namentlich zu dieser Umwandlung beitragen, und die man daher in Anwendung bringen muß, um möglichst viel Kreatin aus der Chlorzinkverbindung zu erhalten, nicht auszumitteln vermocht. Nur glaube ich bemerkt zu haben, daß um so mehr dieses Körpers gebildet wird, je mehr die Lösung desselben verdünnt worden ist.

Da nach diesen Versuchen Kreatin sich erzeugt, wenn der organische Stoff, welcher in der Chlorzinkverbindung enthalten ist, daraus abgeschieden wird, so kann die Frage entstehen, ob das Kreatin im Harn präexistire, oder, ob das daraus gewonnene, aus dem darin vorhandenen Kreatinin erst durch den Versuch selbst erzeugt worden seztenin die Gegenwart desselben im Harn habe ich und später auch Liebig nur deshalb erschlossen, weil er aus der Chlorzinkverbindung erhalten werden kann, wan der darin enthaltene organische Stoff vom Chlor und Zink befreit wird.

Alle bis jetzt bekannten Thatsachen lassen sich jedoch auch so erklären, dass die durck Chlorzink aus dem Harn abgeschiedene Substanz kein Kreatin enthalte, sondern nur

Kreatininchlorzink, aus welchem aber bei seiner Zersetzung mittelst Schwefelammonium oder Bleioxydhydrat neben Kreatinin auch Kreatin erhalten werden könne.

Deshalb habe ich einige Versuche gemacht, um wo möglich auf andere Weise die Gegenwart des Kreatins im Harn nachzuweisen.

Zu dem Ende wurde eine bedeutende Quantität Harn zur dicken Syrupsconsistenz abgedampft und mit starkem Alkohol gemischt längere Zeit in der Kälte stehen gelassen. Es bildete sich dadurch ein bedeutender Absatz, der mit Alkohol ausgewaschen wurde. Darauf wurde er in Wasser gelöst, und nachdem das darin enthaltene phosphorsaure Natron zum größten Theil herauskrystallisirt war, die rückständige Mutterlauge allmälig abgedunstet.

Die nach jedesmaligem Erkalten erhaltenen Krystalle untersuchte ich unter dem Mikroskope, aber ich konnte selbst unter denen, welche in den letzten Tropfen der Mutterlauge sich absetzten, keinen bemerken, der für Kreatin hätte gehalten werden können. Es war also, obgleich das Kreatin in Alkohol sehr schwer löslich ist, nichts davon durch Alkohol aus dem Harnextract gefällt worden.

Die alkoholische Lösung des Harnextracts wurde mit Chlorzinklösung versetzt, und längere Zeit in der Kälte sich selbst überlassen. Die abgeschiedene Chlorzinkverbindung wurde mit Alkohol gewaschen, darauf in Wasser gelöst und umkrystallisirt. Zuerst schofs reines, nur noch etwas gefärbtes Kreatininchlorzink an, in der letzten Mutterlauge dagegen fanden sich einige wenige Krystalle vor, welche ihrer Form nach für Kreatin erkennen zu müssen glaubte. In der That fand sich, dass der ebene Winkel der Basis dieser zum monoklinoëdrischen System gehörenden Krystalle, welcher duch die Flächen  $\infty P$  und  $\infty P \infty$  gebildet wird, wie beim Krestin im Mittel mehrerer Messungen gleich  $112^{\circ}$  20' war.

Hieraus glaubte ich zuerst den Schluss ziehen zu dürfen, dass, ungeachtet die his dahin gesundenen Thatsachen es zweiselhast gemacht hatten, dennoch neben Kreatinin auch

Kreatin im Harn enthalten sey. Dieser Schlus ist jedoch nicht richtig. Es fand sich nämlich, dass, obgleich der Chlorzinkniederschlag sehr sorgfältig ausgewaschen worden war, in der letzten Mutterlauge neben den wenigen Kreatinkrystallen noch etwas Harnstoff enthalten war, welcher durch Salpetersäure nachgewiesen werden konnte. Es kann daher jenes Kreatin möglicherweise seinen Ursprung lediglich der Zersetzung einer geringen Menge Kreatininchlorzink mittelst des Ammoniaks zu verdanken gehabt haben, welches sich beim Abdampfen der Flüssigkeit aus dem Harnstoff erzeugt haben musste.

Dafür spricht auch, dass nicht einzusehen ist, weshalb das im Chlorzinkniederschlage gefundene Kreatin nicht schon mit den durch Alkohol gefällten Salzen niedergefallen seyn sollte. Man darf wohl schwerlich annehmen, dass aus der alkoholischen Lösung das Kreatin leichter mit dem Kreatininchlorzink gemengt niederfalle, als mit den erwähnten in Alkohol unlöslichen Salzen.

Ein zweiter, etwas anders ausgeführter Versuch bestätigt jedoch die eben ausgesprochene Ansicht von der Entstehungsweise des in dem Chlorzinkniederschlage gefundenen Kreatins.

Etwa 35 Pfund Harn wurden mit etwas Kalkmilch neutralisirt und mittelst Chlorcalcium von der darin enthaltenen Phosphorsäure befreit. Darauf wurde derselbe bei gelinder Wärme abgedampft und in der Kälte zur Krystallisation hingestellt. Die von den Krystallen abgepresste Mutterlauge wurde noch weiter abgedampft und bei einer Temperatur von mehreren Graden unter Null acht Tage lang stehen gelassen. Die dabei sich abscheidenden Krystalle wurden von Neuem abgepresst, und die Mutterlauge nochmals vorsichtig abgedampst, wieder mehrere Tage der Kälte ausgesetzt, jedoch ohne dass es gelungen wäre, aus der ganz dicken Masse noch bedeutende Mengen von Krystallen abzusondern.

Die so erhaltenen Krystalle bestanden theils aus Kochsalz in Würfeln oder Octaëderform, theils aus der Verbindung von Kochsalz mit Krystallwasser, welche nach Fuchs sich bei strenger Kälte aus einer concentrirten Kochsalzlösung absetzt. Dagegen konnte bei allmäligem sorgfältigen Umkrystallisiren derselben auch selbst in den letzten Tropfen der Mutterlauge keine Spur von Kreatinkrystallen mittelst des Mikroskops entdeckt werden.

Selbst nachdem ich durch Behandeln der trocknen Krystalle mit starkem Alkohol alles darin leicht lösliche entfernt hatte, gelang es mir nicht, in dem fast nur aus Kochsalz bestehenden Rückstande auch nur Spuren davon aufzusinden.

Die letzte Mutterlauge des abgedampsten Harns, aus der sich nicht mehr Krystalle abscheiden ließen, verdünnte ich darauf mit dem zweisachen Volumen Wasser, und versetzte sie mit einer hinreichenden Menge Chlorzinklösung. Den dadurch erhaltenen Niederschlag presste ich nach einigen Tagen von der Flüssigkeit ab, und wusch ihn mit Wasser aus.

Bei diesem Versuche konnte der Chlorzinkniederschlag unmöglich ursprünglich im Harn vorhanden gewesenes Kreatin enthalten. Denn vor Zusatz des Chlorzinks war die Flüssigkeit, aus der sich keine Krystalle mehr absondern liefsen, stark verdünnt worden. Es konnten sich daher aus der verdünnteren Lösung nicht Krystalle eines schon ursprünglich im Harn enthaltenen Stoffes aussondern, welche aus der concentrirteren Lösung sich nicht hatten absetzen wollen.

Dennoch wurden in der letzten Mutterlauge des durch sorgfältiges Pressen zwischen Fließspapier gereinigten Chlorzinkniederschlags Krystalle erhalten, welche offenbar Kreatin waren, da nicht allein im Allgemeinen ihre Gestalt damit übereinkam, sondern auch die daran meßbaren Winkel denen des Kreatins gleich gefunden wurden.

Es ist klar, dass diese wenigen Krystalle einer theilweisen Zersetzung des Kreatininchlorzinks mittelst des aus dem vorhandenen Harnstoff beim Abdampsen gebildeten Ammoniaks ihren Ursprung zu verdanken haben, und nicht schon im Harn gelöst enthalten waren.

Aus diesen Versuchen geht daher hervor, dass die Ge-

genwart des Kreatins im Harn nicht angenommen werden darf, da bis jetzt kein Versuch dafür spricht. Dagegen gebe ich gern zu, dass meine Versuche die Abwesenheit auch der kleinsten Mengen desselben im Harn nicht beweisen können. Die Indifferenz dieses Körpers gegen Reagentien wird aber wohl die Entscheidung hierüber für immer verhindern.

Während Liebig neben Kreatinin Kreatin als Bestandtheil des frischen Harns annimmt, enthält nach ihm der gefaulte Harn nur Kreatinin, und kein Kreatin. Diess schliesst er daraus, dass es ihm nicht gelungen ist, aus dem Chlorzinkniederschlage, welchen er aus gefaultem Harn dargestellt hatte, Kreatin neben Kreatinin zu gewinnen. Da der Chlorzinkniederschlag aus Harn, nach meinen Versuchen, kein Kreatin enthält, andererseits aber aus Kreatininchlorzink Kreatin dargestellt werden kann, so ist wohl der Umstand, dass Liebig in diesem einen Falle kein Kreatin hat erhalten können, einer Zufälligkeit zuzuschreiben, welche die Bildung des Kreatins aus dem Kreatininchlorzink verhindert hat. Keineswegs aber kann daraus der Schluss gezogen werden, dass im gefaulten Harn kein Kreatin enthalten sey. Da jedoch im frischen Harn es nicht nachgewiesen werden kann, so ist seine Anwesenheit im gefaulten gewiss nichts weniger als wahrscheinlich.

Nachdem nachgewiesen ist, dass nicht nur das Kreatin durch Einwirkung der Säuren in Kreatinin übergeführt, sondern auch umgekehrt aus diesem jenes hergestellt werden kann, liegt es nahe, diese beiden Körper in ihrem chemischen Verhalten und ihrem Verhältnis zu einander mit dem Alkohol und Aether zu vergleichen.

Durch Einwirkung von Säuren und einigen anderen Körpern, namentlich Chlorzink, verliert der Alkohol in der Kochhitze Wasser, und wandelt sich in Aether um, der sich entweder als solcher verslüchtigt, oder sich im Entstehungsmoment mit der angewendeten Säure verbindet. Der Alkohol ist durch Einwirkung dieser Stoffe in eine, wenn auch sehr schwache, Base verwandelt worden.

Auf ähnliche Weise erzeugt sich aus dem Kreatin unter

Abscheidung von Wasser eine Basis, das Kreatinin, wenn es mit Säure oder Chlorzink erhitzt wird. Da dieses aber eine stärkere Basis als der Aether und nicht flüchtig ist, so geschieht diese Umwandlung stets unter Bildung von Verbindungen desselben mit den angewendeten Säuren und mit Chlorzink.

Werden die Verbindungen des Aethers mit Säuren durch Basen bei Gegenwart von Wasser zersetzt, so verbindet sich der freigewordene Aether wieder mit diesem zu Alkohol.

Eben so wandelt sich wenigstens ein Theil des Kreatinins, indem es sich aus seinen Verbindungen, namentlich aus der mit Chlorzink, abscheidet, unter Aufnahme von Wasser in das indifferente Kreatin um.

Wie der Alkohol als das indifferente Hydrat des Aethers betrachtet werden kann, so das Kreatin als das indifferente Hydrat des Kreatinins.

Der Umstand, dass ein Theil des Kreatinins, wenn es aus seinen Verbindungen ausgeschieden wird, in Kreatin übergeht, ist mir bei einer Reihe anderer Versuche sehr hinderlich gewesen, und er ist es, der die Versuche dar- über, ob das Kreatin und Kreatinin Producte der bei der Muskelcontraction thätigen chemischen Actionen seyen, für jetzt unmöglich macht.

Zu diesen Untersuchungen bedarf man zunächst einer genauen Methode, diese Körper quantitativ zu bestimmen. Eine solche für das Kreatin aufzufinden, ist nicht zu hoffen, da es, so lange es noch unverändert ist, durchaus keine chemischen Veränderungen eingeht, und andererseits durch Wasser, Alkohol und Aether oder andere Lösungsmittel, die es nicht verändern, von einer Reihe von Stoffen nicht gesondert werden kann, welche stets in den Muskeln enthalten sind.

Es würde jedoch genügen, wenn man nachweisen könnte, das das Kreatinin ein bei der Contraction der Muskeln gebildetes Zersetzungsproduct der Muskelsubstanz sey. Es würde daraus unmittelbar zu schließen seyn, daß auch das Kreatin gleichen Ursprungs sey.

Da nämlich diese beiden Körper so leicht in einander übergeführt werden können, und in ihrer Zusammensetzung sich so nahe stehen, so darf man wohl annehmen, dass beide, wenn sie in demselben Organe aufgefunden werden, Producte der Zersetzung ein und desselben Stoffes sind, und dass, wenn erwiesen würde, dass der eine derselben bei der Muskelcontraction gebildet würde, auch der andere sich dabei erzeugen müsse.

Demnach könnte man glauben, der vorliegende Zweck müßte erreicht werden können, wenn eine Methode gefunden werden könnte, das Kreatinin allein genau quantitativ zu bestimmen. Würde dann mittelst derselben nachgewiesen, daß dieses bei der Muskelcontraction gebildet würde, so könnte man mit Sicherheit daraus schließen, daß das Kreatin in den Muskeln denselben Ursprung habe.

Allein da diese beiden Körper so leicht in einander übergeführt werden können, so ist die Möglichkeit vorhanden, dass auch bei den die Muskelthätigkeit begleitenden chemischen Veränderungen eine dieser Umänderungen stattsinden möchte. Eine durch die Muskelcontraction veranlasste Vermehrung des Kreatinins in den Muskeln könnte daher auch allein in einer Umwandlung des darin enthaltenen Kreatins in Kreatinin ihren Grund haben.

Hiernach blieb mir nichts anderes übrig, als zu versuchen, ob es mir gelingen würde, das Kreatin in Kreatinin überzuführen und als solches zu bestimmen. Man würde dann, um die wichtige Frage nach dem Ursprunge dieser Körper zu entscheiden, die Menge Kreatinin zu bestimmen haben, welche nach Umwandlung des Kreatins in Kreatinin, in zwei entsprechenden Muskeln desselben Thiers enthalten sind, von denen man den einen frisch, den anderen, nachdem er auf irgend eine Weise in heftige Contraction versetzt worden ist, zur Untersuchung genommen hat.

Die Methode der Untersuchung, welche ich zu dem Ende

auf die Unlöslichkeit des Kreatininchlorzinks egründet, und sollte die Menge des Kreati-Quantität Chlorsilber berechnet werden, weluflösung dieser Verbindung niedergeschlagen

denauigkeit derselben zu prüfen, verfuhr ich Weise:

gene Quantität bei 110° C. getrockneten reiwurde in concentrirter Schwefelsäure aufge-Lösung bis 150° C. erhitzt, bei welcher Temceine Zersetzung des dadurch gebildeten Krea-

Darauf ward die Flüssigkeit mit Wasser vermoniak übersättigt und bis fast zur Trockne Der Rückstand wurde in Alkohol gelöst, und mit Chlorzink versetzt. Nach einigen Tagen derschlag abfiltrirt, mit Alkohol ausgewaschen, asser und etwas Salpetersäure gelöst, und die ng enthaltene Menge Chlor auf die bekannte mt.

gefundenen Menge Chlorsilber entsprechende atin war jedoch bei sechs Versuchen stets viel ie angewendete Menge desselben.

wegen will ich die Resultate dieser Versuheilen, da die Gründe, weshalb sie so ausin dem Früheren enthalten sind. Eines Verill ich Erwähnung thun, aus welchem direct
als die Ursache der nicht vollkommenen Geelben in der That in einer Rückbildung von
in in Kreatin zu suchen ist.

m. bei 110° C. getrockneten Kreatins wurde er Schwefelsäure bis 150° C. erhitzt, die Flüsasser verdünnt und mit Barytwasser übersäterschüssige Baryt wurde durch einen Strom are und nachheriges gelindes Kochen der Flüs-

Nachdem der kohlensaure und schweselsaure dert waren, wurde die Flüssigkeit im Was-Prockne abgedampst und der Rückstand mit delt. Er löste sich größtentheils auf, aber etwas davon blieb ungelöst. Der Rückstand wurde mit Alkohol ausgewaschen, in wenig Wasser gelöst und der freiwilligen Verdunstung überlassen. Es blieben einige kleine Krystallchen zurück, welche ich unter dem Mikroskope durch Messung des oben schon oft erwähnten Winkels als Kreatin erkannte.

Die alkoholische Lösung wurde mit einer neutralen Lösung von Chlorzink versetzt, und das in dem dadurch erzeugten Niederschlage enthaltene Chlor als Chlorsilber bestimmt.

Ich erhielt so 0,3325 Grm. Chlorsilber. Diess entspricht 0,3038 Grm. Kreatin. Hiernach mussten sich 0,0097 Grm. Kreatin bei Abscheidung des Kreatinins aus der Verbindung mit Schwefelsäure wieder gebildet haben, und der Verlust betrug also 3,09 Proc. des angewendeten Kreatins.

Da es mir nicht gelungen ist, diese Schwierigkeit zu umgehen, und eine genaue Methode der quantitativen Bestimmung der Summe des in den Muskeln enthaltenen Kreatins und Kreatinins aufzufinden, so habe ich es für jetzt aufgeben müssen, Versuche über die Ursache der Bildung dieser beiden Körper in den Muskeln anzustellen.

Die in der vorstehenden Arbeit enthaltenen Resultate lassen sich in Folgendem zusammenstellen:

- 1) Nicht allein lässt sich das Kreatin, wie Liebig gefunden hat, in Kreatinin umwandeln, sondern auch umgekehrt dieses in jenes.
- 2) Diese Umwandlung geschieht am besten, aber dennoch immer unvollständig, wenn man das Kreatinin an Chlorzink bindet, und die organische Substanz aus der Lösung
  der erhaltenen Verbindung auf irgend eine Weise wieder
  abscheidet. Wird das Kreatinin aus seinen Verbindungen
  mit Salzsäure oder Schwefelsäure abgeschieden, so entsteht
  zwar auch etwas Kreatin, aber nur in sehr geringer Menge.
- 3) Es scheint, als wenn sich um so mehr Kreatin aus der Chlorzinkverbindung erzeugt, je mehr die Lösung derselben verdünnt wird, ehe man die organische Substanz daraus frei macht.
  - 4) Der aus dem Harn erhaltene Chlorzinkniederschlag

enthält ursprünglich kein Kreatin, es lässt sich jedoch daraus darstellen.

- 5) Die einfachste Methode aus dem Harn Kreatin in reichlichster Menge zu erhalten, ist die, dass man die verdünnte Lösung der aus denselben gefällten Chlorzinkverbindung mit Ammoniak und Schwefelammonium zersetzt, und aus der filtrirten Flüssigkeit durch Abdampfen und Zusatz von Alkohol das Kreatin abscheidet, dass man den aus der rückständigen Mutterlauge gefällten Chlorzinkniederschlag von Neuem auf dieselbe Weise mittelst Ammoniak und Schwefelammonium in Kreatin und eine alkoholische Mutterlauge scheidet, welche wieder eben so behandelt wird, bis es nicht mehr der Mühe werth ist, die Operation mit dem zuletzt gefällten Chlorzinkniederschlage zu erneuern. Zur Gewinnung des Kreatinins ist dagegen nur die von Liebig gegebene Vorschrift brauchbar.
- 6) Im normalen Harn darf das Kreatin nicht als präexistirend angenommen werden, da es bei den Versuchen, nach welchen man es darin hat nachzuweisen geglaubt, erst aus dem darin vorhandenen Kreatinin gebildet worden war, und da meine Versuche, es direct im Harn nachzuweisen, ein negatives Resultat ergeben haben.
- 7) Die Umwandlung des Kreatinins in Kreatin, wenn es aus seinen Verbindungen abgeschieden wird, macht die Methode der quantitativen Bestimmung desselben, welche auf die Unlöslichkeit seiner Chlorzinkverbindung gegründet ist, wenn es an eine Säure gebunden ist, so unsicher, dass bis jetzt der Beweis nicht geführt werden kann, dass die Muskelcontraction Ursache der Bildung dieser Körper sey.

#### XII. Ueber die magnetische Circularpolarisation; con Hrn. Bertin.

(Compt. rend., T. XXVI, p. 216.)

Wenn ein polarisirter Lichtstrahl in Richtung der Pole eines sehr nahen Elektromagnets durch ein Glasprisma geht, so erleidet die Polarisationsebene dieses Strahls eine Ablenkung, deren Größe, bei einem selben Glase und einem selben Apparat, nur abhängt von der Dicke des Glases und dessen Abstand von den Polen. Das Gesetz dieser Abhängigkeit ist es, das ich mir vorgenommen habe mit einem großen Ruhmkorff'schen Apparat zu studiren.

Zunächst habe ich die Wirkung eines einzigen Pols untersucht und gefunden, dass wenn der Abstand des Glases vom Pole in arithmetischer Progression wächst, die Drehung in geometrischer Progression abnimmt. Diese Drehung y ist demnach mit dem Abstand x verknüpft durch die Formel:

$$y = A r^x$$
,

wo A die für x=0 oder bei Berührung des Glases mit der elektromagnetischen Spule erzeugte Drehung und r eine constante Zahl bezeichnet, welche =0.97 ist, wenn man das Millimeter zur Längeneinheit nimmt.

Nachdem ich mich überzeugt, dass die Wirkung auf irgend einen Querschnitt eines Körpers dieselbe ist wie die auf einen vereinzelten Querschnitt, konnte ich aus dem vorstehenden Gesetze folgern, dass die von einer Dicke e bewirkte Drehung gleich ist der Summe der Glieder einer geometrischen Progression oder

$$A=c\,\frac{1-r^c}{1-r}\,,$$

woraus:

$$y = c \left( \frac{1 - r^{\epsilon}}{1 - r} \right) r^{x},$$

wenn c die Drehung für eine Dicke von 1 Millimeter in Berührung mit der Spule bezeichnet. Das Verhältniss zweier Drehungen y' und y für zwei verschiedene Dicken e' und e eines selben Glases ergiebt sich hieraus zu:

$$\frac{y'}{y} = \frac{1 - r^{e'}}{1 - r^{e}},$$

und diese Formel stimmt mit der Erfahrung vollkommen.

Das Gesetz, nachdem sich die Wirkung eines einzigen Pols richtet, führt natürlich zur Kenntniss der gemeinschaftlichen Wirkung beider Pole. Denn wenn die beiden Spulen einen Abstand d haben, so ertheilt das Glas, bei einem Abstand x von der ersten und folglich bei einem Abstand d-e-x von der zweiten, der Polarisationsebene des Lichts eine Ablenkung:

$$z = c \left(\frac{1-r^e}{1-r}\right) (r^x + r^{d-e-x}).$$

Die Form dieses Ausdrucks zeigt sogleich, dass wenn man drei auseinandersolgende Drehungen z, z', z'', beobachtet bei den Abständen x,  $x+\alpha$ ,  $x+2\alpha$ , nimmt, das Verhältnis  $\frac{z+z''}{z'}$  constant und gleich  $r^{\alpha}+r^{-\alpha}$  ist, und diess zeigt die Erfahrung in der That.

Dieselbe Formel liefert eine andere Reihe von Prüfungen, hervorgehend aus dem Vergleiche zweier Drehungen z' und z, die bei zwei Dicken e' und e eines selben Glases beobachtet wurden. Auch hier stimmten die berechneten Zahlen mit den Beobachtungen.

Ich habe mich überzeugt, dass bei verschiedenen Körpern das Verhältnis der Coëfficienten c nur abhängt von der Natur dieser Körper. Deshalb schlage ich vor, die Zahl c den Coëfficienten der magnetischen Polarisation zu nennen. Die Werthe dieses Coëfficienten sind für einige mit dem Faraday'schen Flintglase verglichenen Körper folgende:

Faraday's Flintglas	1,00	Schwefelkohlenstoff	0,74
Guinand's Flintglas	0,87	Zinkchlorid	0,55
Gemeines Flintglas	0,83	Wasser	0,25
Zinnchlorid	0,77	Alkohol von 36 Grad.	0,18.

## XIV. Ueber die Haidinger'schen Farbenbüschel; von Hrn. J. Jamin.

(Compt. rend., T. XXVI, p. 197.)

Hr. Moigno hat mich aufgefordert, die von Hrn. Haidinger entdeckten Farbenbüschel experimentell zu untersuchen. Ich habe, nach seinem Rath, einige Beobachtungen, die ihm dieses Phänomen aufzuhellen schienen, angestellt, und will nun der Academie die hauptsächlichsten der von mir erhaltenen Resultate vorlegen.

Wenn man ein polarisirtes Lichtbündel auf eine Säule geneigter Glasplatten fallen lässt, so sindet sich das Verhältnis des gebrochenen Strahls verschieden nach dem Polarisationsazimut; es erreicht ein Minimum, wenn die Ebenen des Einfalls und der Polarisation parallel sind, und ein Maximum, wenn sie winkelrecht auf einander sind. Ueberdies sind die Intensitätsveränderungen Null, wenn der Einfall senkrecht ist, und sie treten desto mehr hervor, als der Einfall zunimmt bis zum Polarisationswinkel.

Alle diese Umstände verwirklichen sich auf einem einzigen Blick, wenn man aus concaven oder convexen Linsen, die nach einer selben Axe centrirt sind, eine Säule bildet, und durch dieselbe parallel der Axe ein polarisirtes Lichtbündel gehen läßt. Jeder Querschnitt des Apparats wird die Einfallsebenen der Strahlen auf jeder Fläche enthalten, und folglich wird in dem mit der Polarisationsebene zusammenfallenden Querschnitt ein Minimum, und in dem darauf winkelrechten Querschnitt ein Maximum vom gebrochenen Licht vorhanden seyn. Der in Richtung der Axe gehende Strahl wird alle Flächen senkrecht treffen, und sich für jegliches Polarisationsazimut in gleicher Menge brechen.

Das gebrochene Bündel wird also in der Polarisationsebene zwei dunkle, mit ihren Scheiteln im Mittelpunkte zusammenstoßende und nach dem Umfange hin breiter werdende Büschel darbieten, und in der darauf winkelrechten Ebene zwei helle Büschel von ähnlicher Gestalt.

Die Umstände dieses Apparats sind in dem Bau des Auges von der Natur verwirklicht. Die Hornhaut, welche eine erste krumme Fläche ist, die Krystallinse, welche aus übereinanderliegenden Linsen von verschiedener Dichtigkeit besteht, müssen nothwendig die eben beschriebenen Effecte erzeugen.

Die Analogie dieser Resultate mit dem Auftreten der Haidinger'schen Büschel ist einleuchtend; wir werden sie durch einige Resultate des Calculs vervollständigen. Ziehen wir nur die Wirkung der Hornhaut in Rechnung, und sehen ab von der Krystalllinse, die zu denselben Effecten noch in größerem Maaße wirken muß, so finden wir für die Intensitäten der gebrochenen, unter den Azimuten 0° und 90° polarisirten Strahlen die Zahlen 0,9758 und 9836 für eine Incidenz von 20° mit der Normale, und 0,9732, 0,9857 für die Incidenz 25°. Das Verhältniß des Unterschiedes zur halben Summe ist angenähert für den ersten Fall  $\frac{1}{120}$  und für den zweiten  $\frac{1}{60}$ . Es ist also wahrscheinlich, daß ein selbst der Krystalllinse beraubtes Auge Büschel erblicken könne.

Da die verschiedenen Strahlen des Spectrums verschiedene Brechverhältnisse besitzen, so sind die Intensitäten der gebrochenen Strahlen ungleich für die verschiedenen Farben, und die Büschel müssen eine eigene Farbe haben, die man berechnen kann. Diese Farbe wird in dem Newton'schen Farbenkreis durch den Winkel 104° 30' vorgestellt, und da das Gelb zwischen 94° und 148° liegt, so wird die Farbe der Büschel gelb seyn. In der auf der Polarisationsebene winkelrechten Ebene habe ich eine nicht vom Weiss abweichende Farbe gefunden, die aber wohl vermöge des Contrastes die complementare Farbe des Gelben annehmen könnte.

Obwohl diese Folgerungen nothwendig aus der Gestalt der Hornhaut und den Eigenschaften des polarisirten Lichts hervorgehen, so habe ich doch geglaubt sie durch directe Versuche bestätigen zu müssen.

Ich habe daher ein System von abwechselnd concaven und convexen Linsen gebildet, welches vom Lichte ohne Ablenkungen durchdrungen wird. Es zeigt sehr dunkle und vollkommen deutliche Büschel, wenn man es vor das Auge stellt und einen polarisirten Lichtstrahl hindurchlässt.

Bringt man ein dünnes Krystallblättchen vor den Apparat, und neigt deren Axe um 45° gegen die Polarisationsebene, so sind die Büschel gefärbt mit den beiden complementaren Farben des Krystallblättchens, und ersetzt man es durch eine gegen die Axe winkelrechte Quarzplatte, so weichen die Büschel der verschiedenen einfachen Strahlen aus einander und breiten sich aus wie ihre Polarisationsebenen.

# XV. Ueber die Diffusion der Wärme; von den HH. F. de la Provostaye und P. Desains.

(Compt. rend., T. XXVI, p. 212.)

Die Versuche des Hrn. Melloni haben gezeigt, dass die Körper, welche das Licht nicht spiegelnd reslectiren, einen bedeutenden Theil der auf sie gefallenen Wärme auf dem Wege der Diffusion zurücksenden; man scheint bisher aber nicht untersucht zu haben, auf welche Weise die diffuse Wärme sich rings um den Einfallspunkt vertheile 1). Auch hat man nicht verglichen, nach welchen Verhältnissen eine selbe Wärmesluth durch nicht polirte Substanzen von verschiedener Natur reslectirt werde. Bei dem Bemühen, diese Lücken auszufüllen, haben wir zuvörderst erkannt, dass, wenn ein Bündel wenig divergirender Strahlen auf eine diffundirende ebene Fläche fällt, die zurückgesandte Wärme im Maximo ist in der Richtung, in welcher die regelmäsige Reslexion geschehen würde, wenn die angewandte Fläche ein vollkommener Spiegel wäre.

Nachdem das Daseyn dieses Maximums festgestellt wor-

<sup>1)</sup> Vergleiche Knoblauch, Annalen, Bd. 71, S. 3.

den, haben wir verglichen, nach welchen Verhältnissen bei verschiedenen diffundirenden Substanzen und bei verschiedenen Incidenzen die Wärme in Richtung des Maximums zurückgesandt werde. Die zu diesem Behufe unternommenen Versuche, die in allen Stücken den von uns zum Vergleiche der regelmäßigen Reflexionsvermögen politter Körper angestellten ähnlich waren, haben uns gezeigt, daß, bei einer selben Incidenz, diese Verhältnisse von einem Körper zum andern variiren können, ja sogar bei jedem Körper nach der Art seiner Zubereitung und Anwendung.

Unter denen, welche wir am unteren Ende der Scale untersucht haben, befindet sich der Kienruss. Zinnober und besonders Bleiweiss, chromsaures Bleioxyd und pulverförmiges Silber, mit Wasser angewandt, senden bedeutend mehr Wärme zurück, und zwar von den drei letzten Substanzen die eine fast eben so viel wie die andere. Dann kommen dieselben Substanzen mit Gummi angewandt, und endlich die durch verschiedene Processe matt gemachten Metalle 1).

In einer früheren Abhandlung haben wir dargethan, dass bei einem polirten Metallspiegel das Verhältniss der reslectirten Wärme nicht variirt, so lange die Incidenz nicht 70° übersteigt. Aus unseren jetzigen Versuchen glauben wir schließen zu können, dass es sich bei gewissen diffundirenden, ohne Gummi oder Firniss ausgestrichenen Substanzen, welche selbst bei streisender Incidenz kein Spieglungsvermögen besitzen, eben so verhält mit der in Richtung der regelmässigen Reslexion zurückgesandten Wärme. Bei den Platten, die so zubereitet sind, dass sie unter sehr

<sup>1)</sup> Was den Kienruss, in hinlänglich dicker Schicht, betrifft, so glauben wir behaupten zu können, dass die Gesammtheit, welche er zurücksendet, nicht 150 der einsallenden VVärme übersteige. Vielleicht ist sie viel geringer. Denn obwohl unter den von uns gewählten Umständen die heobachteten Ablenkungen, während der 20 bis 30 Secunden der Dauer des Versuchs, niemals eine Abtheilung des Galvanometers übertrasen, so rührte doch ein Theil des Effects von der Erwärmung der Platte her. Diese Versuche beweisen auch, dass bei den wenig absorbirenden Körpern der Einstus der Erwärmung während dieser Zeit vernachlässigt werden kann.

starken Incidenzen ein wahrnehmbares Spieglungsvermögen erlangen, ohne indess bei schwachen Neigungen ein solches zu besitzen, wächst das Verhältnis des in Richtung des Maximums zurückgesandten einfallenden Strahls mit der Incidenz, wenigstens so lange diese nicht 65° übersteigt.

Wenn man zu studiren sucht, auf welche Weise die diffuse Wärme in jedem Fall rings um den Einfallspunkt vertheilt sey, so sieht man sich auffallend durch die Schwierigkeit behindert, ein hinlängliches starkes Bündel von genugsam parallelen Strahlen zu erhalten. Nichts desto weniger ist außer Zweifel:

- 1) Dass bei den polirten Metallen sast alle Wärme in Richtung der regelmässigen Reslexion zurückgesandt wird. In einem merklichen Abstand von dieser Richtung sindet man kaum wahrnehmbare Spuren.
- 2) Dass, wenn die Wärme senkrecht auf eine sehr matte Fläche fällt, die durch Diffusion zurückgesandte Portion, wie zu erwarten stand, symmetrisch um den Einfallspunkt vertheilt ist, und abnimmt, so wie man sich von dieser Richtung entfernt.
- die Normale, noch um die Richtung des Maximums symmetrisch ist. Wenn, in der Einfallsebene, die Axe der Säule sich von dieser letzteren Richtung entfernt, um sich dem einfallenden Strahl zu nähern, so variirt die Intensität des erzeugten Effects mit außerordentlicher Langsamkeit; schneller nimmt sie ab, wenn man sich der Fläche nähert. Und hienach begreift man ohne Mühe, daß wenn die Säule mit ihrem Kegel versehen, und sehr nahe der reflectirenden Fläche ist, das Maximum sich der Normale zu nähern scheinen muß. Dieß hat die Beobachtung uns auch gezeigt.
- 4) Endlich erhält man intermediäre Resultate, wenn die angewandten Substanzen weder vollkommen matt, noch vollkommen polirt sind. So verhalten sich Bleiweiss und chromsaures Blei, mit Gummi ausgestrichen, ferner mattes

Gold und Silber. Kreuzweis gefurchte Kupferspiegel müssen unter dem Gesichtspunkt der Diffusion diesen letzteren beigesellt werden.

Wir machten auch Versuche, um zu sehen, was außerhalb der Einfallsebene geschehen werde. In diesem Fall konnte man bei constant gelassener Richtung des einfallenden Bündels die Axe der Säule, rings um die Normale aus der Mitte des erleuchteten Theils der diffundirenden Fläche, Kegel von veränderlicher Oeffnung beschreiben lassen. In allen Fallen erhielt man das Maximum der Wirkung in der Reflexionsebene. Entfernte man sich aus dieser Lage, so nahmen die erhaltenen Ablenkungen ab, aber desto weniger rasch, je kleiner der Winkel des beschriebenen Kegels und je matter die reflectirende Fläche war.

Bei allen den erwähnten Versuchen war die angewandte Wärmequelle eine leuchtende. Einige andere, bei denen die Wärmefluth von einem mit heißem Wasser gefüllten Würfel ausging, bestätigten, übereinstimmend mit den Meinungen des Hrn. Melloni, daß eine solche Wärme viel weniger geschickt ist zur Reslexion an einer mit Bleiweiß bestrichenen Fläche als diejenige, welche von einer Quelle von hoher Temperatur ausgeht.

XVI. Ueber das Gleichgewicht der homogenen starren Körper; von Hrn. VV. VV ertheim. (Compt. rend., T. XXVI, p. 206.)

Die allgemeinen Gleichungen des Gleichgewichts und der Bewegung, wie sie von Navier, Poisson, Cauchy, Lamé und Clapeyron aufgestellt worden sind, stützen sich auf gewisse fundamentale Hypothesen in Betreff der Beziehung zwischen den Verschiebungen der Molecule und den entwickelten Kräften. Alle daraus hervorgehenden Formeln bedürfen daher einer Controle durch die Erfahrung. Die eine derselben, das von Poisson gegebene Gesetz

der Volumveränderungen, schien zwar durch den Versuch des Hrn. Cagniard de Latour bestätigt zu seyn; allein das angewandte Verfahren scheint nicht empfindlich genug zu seyn, um genaue Messungen zu geben.

In der letzten Zeit hat Hr. Regnault, mit Anwendung der Formeln des Hrn. Lamé auf seine Versuche, die Elasticitätscoëfficienten mehrer Piëzometer bestimmt. Alle diese Coëfficienten fanden sich größer als die von mir bei denselben Substanzen durch Verlängerung gefundenen. Nach Feststellung dieses Widerspruchs schlägt Hr. Regnault zur Bestimmung des Verhältnisses zwischen den Verlängerungen und Volumsveränderungen eine genaue Methode vor.

Diese Methode besteht in der Anwendung hohler Cylinder, versehen mit einer capillaren Röhre und gefüllt mit Flüssigkeit. Man misst direct die Verlängerungen des Cylinders, während man die Räumlichkeitsveränderungen durch die Veränderungen des Niveaus in dem Haarröhrchen bestimmt. Den Grad der Empfindlichkeit dieser letzteren Messung kann man beliebig steigern, indem man das Verhältnis zwischen den inneren Querschnitten des Cylinders und des Haarröhrchens gehörig abändert.

Meine Versuche sind zunächst angestellt mit Stäben von Kautschuck von solchem Querschnitt, dass man ihre Seite direct mit dem Dicken-Zirkel messen konnte, während sie einem gewissen Zug unterworfen waren. Darauf habe ich die Methode des Hrn. Regnault angewandt, bei einer grofsen Zahl von Versuchen mit Cylindern von Messing und Krystallglas. Die Verlängerungen und die Niveauveränderungen wurden mit zwei Kathetometern gemessen, die ersteren in Tausendsteln, die zweiten in Hunderteln des Millimeters.

Nach dem Poisson'schen Gesetz muß die Volumsveränderung für die Volumseinheit gleich seyn der Hälfte der Längenveränderung für die Längeneinheit ').

Alle meine Versuche zeigen, dass diess Gesetz nicht richtig ist, und dass die Volumszunahmen gleich sind, nicht der Hälfte, sondern dem Drittel der Verlängerung.

<sup>1)</sup> Annalen, Bd. 12, S. 516.

Das so abgeänderte Gesetz stimmt wohl mit der Erfahrung. Die noch vorhandenen Unterschiede sind sehr gering; und da das Kautschuck, wie das Krystallglas und das Messing das nämliche Resultat lieferten, so können wir für jetzt das Gesetz als strenge richtig ansehen, und untersuchen, welche Abänderungen man an der Theorie anbringen müsse, um sie mit der Erfahrung in Uebereinstimmung zu setzen.

Die Fundamental-Hypothese des Hrn. Cauch y ist ausgedrückt durch die Formel  $\omega = k \varepsilon + K v$ , worin  $\omega$  den Haupt-Druck oder -Zug,  $\varepsilon$  die lineare Verkürzung oder Verlängerung, gemessen im Sinne der Kraft, v die Volumsveränderung, und k und K die Coëfficienten der linearen oder cubischen Zusammendrückbarkeit oder Ausdehnbarkeit als die Constanten bei homogenen Körpern.

Bei einem im Sinne der Länge gezogenen Prisma oder Cylinder hat man:

$$v = \frac{k}{k+2K} \epsilon.$$

Damit diese Formel mit dem Poisson'schen Gesetz übereinstimme, muß man setzen k=2K. Allein nach dem Resultat unserer Versuche hat man k=K und substituirte man dieß in die allgemeinen Gleichungen des Gleichgewichts und der Bewegung, so erhält man andere Gleichungen, die man nun auf mehre besondere Fälle anwenden kann. So erhält man Formeln für einen elastischen Faden, für eine volle oder hohle Kugel, für eine volle oder hohle Röhre, für einen Cylinder mit ebenen oder halbkugelförmigen Grundflächen. Diese letzteren Formeln, angewandt auf Herrn Regnault's Versuche über die cubische Zusammendrückbarkeit starrer Hüllen hat mir ein neues Mittel der Bestätigung geliefert, wovon hier die Resultate:

H ü 1 1 c.	Cubische Zusam- mendrückbarkeit für 1 Atmosph. auf 1 Quadratcentm.	Elasticitätscoëssicient pro Quadrat- millimet., in Kilogrm., nach den alten   den neuen   der Ver- Formeln.   längerung.		
Kupferne Kugel Messingene Kugel Gläserner Cylinder mit hemisph. Grund- flächen	0,0000013377 0,0000014788 0,0000022897	11550 10447 6748	10266 9287 5998	10519 <sup>1</sup> ) 9277 <sup>2</sup> ) 6040 <sup>3</sup> )

Unsere Rechnungen erklären gleichfalls den scheinbar widersprechenden Versuch, welchen Hr. Oersted mit Anwendung eines bleiernen Piëzometers angestellt hat 4).

Unsere Gleichung k=K giebt, wenn die Bezeichnungen des Hrn. Cauchy beibehalten werden, R=-3G, eine Gleichung, welcher man genügt, wenn man setzt  $f(r)=r^{-14}$ .

Folgendes sind einige der in unseren Formeln enthaltenen Gesetze:

- 1) Die cubische Zusammendrückbarkeit ist gleich der linearen.
- 2) Der lineare Elasticitätscoëfficient ist gleich drei Vierteln des Verhältnisses zwischen den Hauptzug- oder Druck und der bewirkten Verlängerung oder Verkürzung.
- 3) Wenn ein Cylinder oder Prisma im Sinne der Länge gezogen wird, so ist die Volumszunahme auf die Volumseinheit gleich dem Drittel der Verlängerung auf die Längeneinheit.
- 4) Wird ein Prisma oder Cylinder zusammengedrückt a) auf seinen beiden Grundslächen, während der Rest der Obersläche frei bleibt, b) auf einer seiner Grundslächen, während das Uebrige von einer unausdehnsamen Büchse

<sup>1)</sup> Angelassenes Kupfer. — Ann. de chim. et de phys., Ser. III, T. XII, p. 421. (Ann. Egzbd. II, S. 36.)

<sup>2)</sup> Berliner Messing. — Ann. de chim. et de phys., Ser. III, T. XII, p. 598. (Ann. Ergzbd. II, S. 89.)

<sup>3)</sup> Feines Natronglas. — Chevandier und Wertheim, Ann. de chim. et de phys., Ser. III, T. XIX, p. 137. (Ann. Ergzbd. II, S. 115.)

<sup>4)</sup> Ann. de chim. et de phys., Ser. II, T. XXXVIII, p. 327.

eingeschlossen ist, c) gleichmäsig auf seiner ganzen Obersläche, so verhalten sich die Kräfte, welche man in diesen drei Fällen anwenden muss, um im Sinn der Axe eine gleiche Verkürzung hervorzubringen, wie 1: \frac{3}{2}: 3, und, bei gleicher Kraft, die Verkürzungen wie 3, 2, 1.

- 5) Die Schallgeschwindigkeit in einer Kugel oder einer unbegränzten Masse verhält sich zu der in einem Faden von derselben Substanz wie  $\sqrt{\frac{3}{2}}$ : 1.
- 6) Man genügt zugleich der Rechnung und den Versuchen, wenn man annimmt, die Molecularkraft nehme ab im umgekehrten Verhältniss der vierzehnten Potenz der Entfernung.

Alle diese Entwicklungen geschahen in der Voraussetzung, dass die Gleichung k = K strenge für alle starren Körper gelte. Allein abgesehen von den Wirkungen der Härtung und der unvollkommenen Homogenität der Körper, mit denen wir operiren konnten, wäre es möglich, dass diese Gleichung geringe Abänderungen nach der Natur der Substanz erführe.

Es bedarf neuer Untersuchungen, um zu ermitteln, ob dergleichen Unterschiede vorhanden seyen, wie sie mit der Temperatur variiren, und ob sie nicht den Widerspruch erklären, den man zwischen der aus Schwingungen und der aus Verlängerungen hergeleiteten Schallgeschwindigkeit antrifft.

XVII. Ueber den Gebrauch der Gutta Percha als Elektricitäts-Isolator; von Michael Faraday.

(Ein Brief an Hrn. Phillips im Phil. Magazine, Ser. III, Vol. XXXII, p. 165.)

Kürzlich habe ich gefunden, dass die Gutta Percha sehr nützlich ist zu elektrischen Versuchen; deshalb, und damit auch Andere aus deren Eigenschaften Vortbeil ziehen mögen, übersende ich Ihnen diese Notiz zum Einrücken in das

Philosophical Magazine. Der Gebrauch der Gutta Percha beruht auf dem hohen Isolationsvermögen, welches sie unter den gewöhnlichen Umständen besitzt und bei atmosphärischen Zuständen bewahrt, welche die Obersläche des Glases zu einem guten Leiter machen. So wie sie aus der Hand des Fabrikanten kommt, ist sie zwar nicht immer gleich gut; allein es hält nicht schwer sie in den besten Zustand zu versetzen. Ich will zunächst die Eigenschaften einer guten Gutta Percha beschreiben, und dann die Abweichungen angeben. Ein gutes Stück isolirt eben so vollkommen wie ein gleiches Stück Schellack, es mag die Form einer Tafel, eines Stabes oder eines Fadens besitzen; allein da es zäh und biegsam in der Kälte und weich in der Wärme ist, so thut es in vielen Fällen bessere Dienste als das spröde Schellack. So liefert es bei Vertheilungsversuchen sehr gute, dem Brechen nicht ausgesetzte Handhaben zu den Elektricitätsträgern (carriers of electricity). Form von Streifen und Schnüren bildet sie ein vortrefflich isolirendes Aufhängemittel, und als Platten liefert sie die zweckmässigsten isolirenden Unterlagen. Für die Stiele der Goldblatt - Elektrometer bildet sie vortrefflich isolirende Stöpsel, wenn sie in Röhren eingeschlossen werden; grössere Stöpsel geben gut isolirende Fütterungen für temporäre elektrische Vorrichtungen. Cylinder aus derselben von einem halben Zoll und mehr im Durchmesser besitzen große Steifheit, und bilden vortrefflich isolirende Stützen.

Wegen seiner guten Isolation ist sie ferner eine vortreffliche Substanz zur Erregung negativer Elektricität. Es ist kaum möglich eine bei den Schuhmachern käusliche Sohle aus dem Papier oder in die Hand zu nehmen, ohne einen solchen Grad von Elektricität zu entwickeln, dass damit die Blätter eines Elektrometers um ein oder mehre Zoll divergirend gemacht werden können. Das leiseste Streichen mit der Hand, dem Gesichte, der Kleidung oder irgend einer andern Substanz versetzt sie in den elektrischen Zustand, wenn sie noch nicht darin war. Einige Gutta Percha wird in sehr dünnen Tafeln verkauft, die wie geölte

Seide aussehen; wenn ein Streifen von dieser zwischen den Fingern hindurchgezogen wird, ist sie so elektrisch, daß sie an der Hand haftet und Papierstücke anzieht. Hienach sollte man meinen, eine dickere Tafel der Substanz würde eine Elektrisirmaschine zur Erzeugung negativer Elektricität abgeben.

Was ferner die vertheilende Wirkung betrifft, so liefert eine Tafel der Substanz einen vortrefflichen Elektrophor oder dient, wenn man sie belegt, als Leidner Flasche.

Wie gesagt ist jede Gutta Percha nicht ein gleich guter Isolator. Diejenige, welche es nicht ist (und sie machtetwa die Hälfte von der aus, die, in Läden gekauft, durch meine Hände gegangen ist) entlud entweder ein Elektrometer so, wie es ein Stück Papier oder Holz gethan haben würde, oder brachte es bei Berührung sehr zum Zusammenfallen, dem jedoch bei ihrer Entfernung eine volle Divergenz der Blätter folgte. Die letztere Wirkung entspringt, wie ich gefunden, aus einer leitenden Portion innerhalb der Masse, welche äusserlich mit einer nicht leitenden Schicht bekleidet ist. Wenn ein gut isolirendes Stück durchschnitten wird, so hat die Schnittsläche einen Harzglanz und eine compacte Beschaffenheit, während sie bei einem leitenden Stück nicht denselben Grad von Glanz besitzt, sich weniger durchscheinend erweist, und mehr das Ansehen einer erstarrten trüben Lösung besitzt. Wie ich glaube werden zur Zubereitung der käuflichen Gutta Percha sowohl feuchte Dampf- als Wasserbäder gebraucht, und der Unterschied der Sorten möchte abhängen von der Art, wie diese, und das spätere Auswalzen zwischen heifsen Cylindern angewandt werden. Wenn man indefs ein leitendes Stück in einem Strome heißer Luft oder in einem Glase über einer niedrigen Gasslamme erwärmt, ausstreckt, faltet und einige Zeit zwischen den Fingern knetet, wie wenn man darin befindliche Feuchtigkeit ausdrücken wollte, so wird es ein eben so guter Isolator als das beste.

Ich habe ein gutes Stück eine Stunde lang in Wasser eingeweicht, darauf herausgenommen, abgewischt und einige

Minuten der Luft ausgesetzt; es isolirte nun so gut wie je. Ein anderes Stück ward vier Tage eingeweicht, dann abgewischt und getrocknet; anfangs zeigte es nur ein schwaches Isolationsvermögen; allein nachdem es zwölf Stunden unter gewöhnlichen Umständen an der Luft gelegen, war es so gut wie je. Ich habe nicht gefunden, dass ein nicht isolirendes Stück durch achttägiges Liegen in einem Trocken-Schrank (a warm air cupboard) sehr verbessert ward; eine äußere Schicht ward nicht-leitend; allein wenn frische Schnittsächen mit dem Elektrometer und Finger in Berührung gesetzt wurden, zeigte sich das Innere noch leitend.

Als Gutta Percha, sowohl von gutem als von schlechtem Isolationsvermögen, einer allmälig bis 350° oder 380° F. gesteigerten Temperatur ausgesetzt wurde, gab es einen bedeutenden Antheil Wasser aus. Nach dem Erkalten hatte die rückständige Masse im Allgemeinen die Eigenschaften der Gutta Percha und isolirte gut. Die ursprüngliche Substanz ist wahrscheinlich ein Gemenge aus mehren Stoffen; ob darin das Wasser als Hydrat vorhanden, oder ob es aus einer tieferen Veränderung eines oder des anderen Bestandtheils gebildet worden sey, vermag ich nicht zu sagen.

Zusatz. Da sonst noch nicht in diesen Annalen von der Gutta Percha die Rede war, so dürfte es nicht über-flüssig seyn, aus einer in Silliman's Journ. (Sept. 1847) enthaltenen, aus dem Lond. Bot. Journ., Jan. 1847, genommenen Notiz das Folgende hier mitzutheilen.

Wie es scheint ist der Dr. Montgomerie der Erste, welcher die Gutta Percha zur Kenntnis des Publicums brachte 1). In dem Magazine of Science and Arts, 1845, schreibt er: »Ich kann auf die eigentliche Entdeckung der

۲

<sup>1)</sup> Dem Mechan Magaz. (Mai 1847) zufolge soll Hr. J. d'Almerida i. J. 1843 die Gutta Percha von Singapore nach England gebracht haben. — VVie stimmt diess aber mit der weiterhin solgenden Angabe, dass die Substanz schon 1842 von Singapore in großen Massen ausgeführt worden sey.

Gutta Percha keinen Auspruch machen, denn obwohl sie den Europäern ganz unbekannt war, besassen doch einige Bewohner gewisser Theile der Malayischen Wälder Kenntnis von ihr, obwohl andere in den benachbarten Dörfern niemals von ihr gehört hatten. Der Gebrauch der Substanz war sehr eingeschränkt. denn ich konnte nur erfahren, dass sie zuweilen statt des Holzes oder Büffelhorns zu Handgriffen für die Parangs (Wood-choppers) angewandt wurde. Schon 1822, als ich Hülfs-Chirurg zu Singapore war, hörte ich neben Kautschuck von Gutta Percha sprechen, von welcher mir einige sehr schöne Proben gebracht wurden. Dann fährt er fort: es giebt drei Arten dieser Substanz, Gutta Girek, Gutta Tuban und Gutta Percha. Das ch in dem letzteren Wort wird von den Malayen, wie in dem englischen Worte perch (also wie tsch im Deutschen) ausgesprochen. Der Name ist rein malayisch; gutta sagt so viel wie Gummi oder concreter Pflanzensaft, und Percha ist der Baum, von welchem es genommen wird. Der Baum muss wohl in Sumatra vorkommen, und von daher seinen Namen haben, denn Sumatra heisst bei den Malayen Pulo Percha; indess, obschon die Strasse von Malacca nur einen Grad nördlich von Singapore liegt, konnte ich nicht finden, dass die Substanz dort oder in Sumatra bekannt sey.

Von den Malayen lernte Dr. M. an der Percha die Eigenschaft kennen, wegen welcher sie seit kurzer Zeit in Europa so geschätzt wird, nämlich die: in siedendem Wasser weich und knetbar zu werden, und beim Erkalten wieder die ursprüngliche Festigkeit anzunehmen. Auch erfuhr er von ihnen, dass die Percha ein sehr großer Baum sey, der im Stamm einen Durchmesser von drei bis vier Fuß erreiche, dessen Holz aber keinen Werth als Baumaterial habe. (Hr. Th. Lobb in Singapore, welcher auf seinen botanischen Excursionen den Baum entdeckte und denselben zu den Sapotaceen rechnet, sandte Proben des Holzes ein, nach welchen dasselbe eine eigenthümlich weiche, faserige, schwammige Beschaffenheit hat, eine gelbe Farbe besitzt und mit zahlreichen Längsgefäsen durchzogen ist, die den Saft ent-

halten und wie Ebenbolz schwarze Linien bilden). Die Früchte enthalten ein festes, essbares Oel, welches den Eingebornen zur Nahrung dient. Der Baum findet sich nicht nur in vielen Theilen der Insel Singapore, sondern auch in den Wäldern von Johore, an der Spitze der Halbinsel von Malacca. Ferner soll er wachsen zu Coti, an der Südostküste von Borneo, nach Hrn. Brooke auch zu Sarawak, wo das Volk ihn Niato nennt, aber mit den Eigenschaften des Saftes unbekannt ist. Hr. B. glaubt, dass er überall auf Borneo und auf den vielen tausend Inseln südwärts der Strasse von Singapore vorkomme. Das beweise der Umstand, dass seit dem Jahre 1842, wo die Gutta Percha zuerst bekannt geworden, viele hundert Tonnen Gutta Percha von Singapore ausgeführt seyen. Es ist jedoch zu fürchten, dass diese Ausbeute in Kurzem abnehmen und der Preis der Substanz steigen werde, denn die Einwohner gewinnen sie auf eine schonungslose Weise, fällen oft prächtige Bäume von vielleicht 50- oder 100 jährigem Alter um 20 bis 30 Pfund Gummi zu erlangen, was die größte Menge ist, die je ein Baum liefern kann.

Nach Soubeiran ') besitzt die Gutta Percha das spec. Gew. 0,9791 (nur wenig höher als das des Kautschucks 0,9355), und, sobald sie durch successives Auskochen mit Wasser, Aether und Alkohol von einem geringen Gehalt an vegetabilischer Säure und zweien Harzen befreit worden ist, auch beinahe dieselbe Elementarzusammensetzung wie das Kautschuck. S. fand nämlich 87,8 Kohlenstoff und 12,2 Wasserstoff, während das Kautschuck nach Faraday aus 87,2 Kohlenstoff und 12,8 Wasserstoff besteht 2).

Das beste Lösemittel der Gutta Percha ist Terpenthinöl, mit welchem sie eine klare und farblose Lösung giebt. Aus dieser läst sich entweder durch Fällung mit Weingeist oder durch Abdampfen die Gutta Percha in unveränderter Beschaffenheit wieder erhalten.

<sup>-1)</sup> Journ. de Pharm. et de chim., Jan. 1847.

<sup>2)</sup> Hr. Douglas Maclagan fand für die Gutta Percha die Zusammensetzung 86,36 C und 12,15 H (wobei ein Verlust von 1,46), Edinb. N. Journ. of Science, Vol. XXXIX, p. 238.

## XVIII. Cylindrische Schneemassen auf den Orkney-Inseln.

Nach Hrn. Ch. Clouston, zu Sandwick Manse bei Stromness, trug sich in dessen Kirchspiel, wie es scheint am 10. Febr. 1847, das folgende merkwürdige Ereignis zu. der Nacht war viel Schnee gefallen, welcher den Boden einige Zoll hoch bedeckte, und auf diesem Teppiche lagen tausende von großen Schneemassen, die einen seltsamen Contrast zu der ebenen Unterlage bildeten. Hie und da lag eine einzelne Masse, aber meistens fanden sie sich vereint auf Flecken von einem Morgen (acre) bis zu Hunderten in Größe, und diese Gruppen waren getrennt durch Räume von einer halben (engl.) Meile, wo nicht eine einzige vorhanden war. Von Weitem sahen die Felder aus, wie wenn sie mit beschneiten Düngerhaufen überfahren waren, aber näher betrachtet erwiesen sich die Massen alle cylindrisch, als hohle geriefelte Walzen, gewissermaßen durch ibre Leichtigkeit und Weisse den Schwandaunen-Muffen der Damen ähnlich, aber meistens viel größer. Die größte, welche gemessen wurde, hielt 3½ Fuss in Länge und 7 Fuss im Umfang. Eine von 3 Fuss Länge und 61 Fuss Umfang wog 64 Pfund. Sie waren in der Mitte nicht ganz hohl, alle aber hatten an einem Ende eine konische Höhlung, und viele eine Oeffnung, durch welche man hindurchsehen konnte. Wenn man den Kopf hineinsteckte, so liess sich bei hellem Sonnenschein eine concentrische Structur der Cylinder erkennen. Ihr Vorkommen war auf eine Fläche von etwa 5 (engl.) Meilen in Länge und einer in Breite, oder auf etwa 400 Morgen (acres) beschränkt. Auf einem Morgen zählte Hr. C. 133 Massen, und nach einem Ueberschlag setzt er die Gesammtheit derselben auf 40000. Hinsichtlich der Bildung dieser sonderbaren Massen, hegt Hr. C. die Ansicht, dass sie dem Winde ihre Entstehung verdankten, wie diess besonders aus der Lage derselben an der Leeseite der Hügel, etwas entfernt von deren Gipfeln, hervorzugehen schien. (Phil. Mag., Vol. XXXI, p. 301. — Hr. Shepard bemerkt in Silliman's Journ. (Sept. 1847), dass eine ähnliche Erscheinung bereits im Januar 1808 in Morris-County, Staat New-York, beobachtet worden sey).

#### ANNALEN DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND LXXIV.

### Ueber die Polarisation der strahlenden Wärme durch Reflexion; von H. Knoblauch.

Dass die strahlende Wärme durch Reslexion von Glasspiegeln poralisirbar sey, ist von Bérard ') entdeckt und von P. Erman 2) bestätigt worden. Beide bedienten sich bei ihren Untersuchungen zweier unbelegter Spiegel und concentrirten die von dem zweiten zurückgeworfenen Strahlen durch einen Metallreflector, in dessen Brennpunkt sich ein geschwärztes Lustthermometer befand. Nach ihnen haben sich Baden Powell 3) und Nobili 4) vergebens bemüht, diese Beobachtungen auf eine befriedigende Weise zu wiederholen. — Indess ist es Forbes 5) gelungen, die Polarisation der von einem Satze Glimmerplatten reslectirten Wärmestrahlen durch eine Vorrichtung gleicher Art, welche in Verbindung mit einer Thermosäule gedreht werden konnte, nachzuweisen.

Bei Anwendung von Metallspiegeln haben Bérard 6) und Nobili 7) keine Polarisation wahrgenommen, woge-

- 1) 1812. Mém. de phys. et de chim. de la société d'Arcueil, T. III, p. 24 bis 29, 46. — Gilb. Annalen, Bd. 46. S. 383, 384.
- 2) 1819. Abhandl. der Königl. Academie der VVissenschaften zu Berlin; S. 404 bis 410.
- Brewster's Edinb. Journ. of Science N. S. Vol. III, p. 297 bis 304; V, p. 206 bis 209. - Poggend. Annal., Bd. 21, S. 311 bis 315.
- Bibl. univ. T. LVII, p. 8. Poggend. Annal., Bd. 36, S. 531.
- 5) 1835. Phil. Mag. 3d ser. Vol. VI, p. 214, 371 (VIII, p. 426, 428), XII, 553 bis 557.
- 6) 1812. Mém. de la soc. d'Arcueil, T. III, p. 29.
- Bibl. unic. LVII, p. 9. Poggend. Annal. Bd. 36, S. 531. 11 Poggendorff's Annal. Bd. LXXIV.

gen Forbes ') eine solche, besonders nach mehrmaliger Reslexion beobachtet haben will.

Die Abhängigkeit der Polarisation von dem Reflexionswinkel hat Forbes <sup>2</sup>), später auch Melloni <sup>3</sup>), auf einem indirecten Wege am Glimmer zu ermitteln gesucht, nachdem das directe Verfahren des Ersteren weder bei diesem Körper <sup>4</sup>) noch bei Metallen <sup>5</sup>) zu entscheidenden Resultaten geführt hatte. Mit Glasspiegeln sind in der gedachten Rücksicht noch keine Versuche angestellt worden.

Ich bin daher bemüht gewesen, direct zu untersuchen, in wie weit die Güte der Polarisation der Wärmestrahlen mit ihrem Reflexionswinkel an Glas- und Metallspiegeln zusammenhängt.

Zu dem Ende lies ich die Wärmestrahlen unter verschiedenen Winkeln von den genannten Körpern reslectiren und prüste mittelst eines drehbaren Nicol'schen Prismas und eines hinter demselben aufgestellten Thermomultiplicators den jedesmaligen Grad der Polarisation.

Um die höchste, beim schwarzen Glase ohnedieß nicht sehr bedeutende Intensität der Strahlen zu erhalten, setzte ich den zum Versuch dienenden Spiegel unmittelbar auf das Uhrwerk des Heliostaten auf, das ihn in 48 Stunden ein Mal um seine Axe drehte. Während auf diese Weise die reflectirten Strahlen eine unveränderte Richtung gegen den analysirenden Apparat behielten, änderte sich freilich der Winkel, den die einfallenden Strahlen mit dem Spiegel bildeten. Da jedoch diese Aenderung während 2 Minuten nur 0°,25 beträgt, die wiederholte Anstellung eines Versuchs aber nicht mehr als 1,5 bis 2 Minuten erfordert, so kann der durch den veränderten Stand der Sonne und die

- 1) 1836. Phil. Mag. XII, p. 558, 559.
- 2) 1836. Phil. Mag. XII, p. 556, 557, 559.
- 3) 1837. Annal. de chim. et de phys. LXV, p. 5 st.. Poggend. Annal. Bd. 43, S. 45, S. 257 bis 260.
- 4) 1836. Edinb. Philos. Transact. T. XIII, p. 466.
- 5) 1836. Phil. Mag. XII, p. 559.

Drehung des Spiegels herbeigeführte Fehler die mitzutheilenden Resultate, welche sich auf eine Aenderung des Einfallswinkels von 5 zu 5 Graden beziehen, nicht auf eine
merkliche Weise getrübt haben. Ueberdiess war es möglich, ihn dadurch noch zu vermindern, dass man die Strahlen beim Beginn des Experiments unter einem etwas zu
großen Winkel gegen die reslectirende Fläche auffallen liess,
da die gedachte Anordnung des Apparats diesen Winkel 1)
um die bezeichnete Größe zu verkleinern strebte 2).

Zu der einen Versuchsreihe bediente ich mich eines in der Masse schwarzen Glasspiegels, welcher mir zu diesen Beobachtungen am geeignetsten zu seyn schien, weil er bei seiner geringen Diathermanität am wenigsten den störenden Einfluss der von der Hintersläche reslectirten Wärmestrahlen fürchten liess, namentlich bei einer Dicke von 6 m,75, wie er zu meinen Versuchen angewandt wurde 3).

1) Zur Bestimmung des VVinkels, den die Strahlen mit dem Spiegel bildeten (welche bei jeder neuen Einstellung nothwendig war), setzte ich senkrecht auf den Spiegel, in der Einfallsebene der Sonnenstrahlen einen in Grade getheilten Halbkreis von 4cm,8 Radius auf. Besestigte man an der Peripherie des Kreises, senkrecht gegen die Ebene desselben, einen undurchsichtigen Körper, z. B. einen Metallstab mit scharser Kante von 6cm,9 Länge, so gab sein Schatten die Richtung an, in der die Strahlen den Halbkreis zu beiden Seiten streisten und in der sie auf den Spiegel aussielen.

Sollte nun die Neigung der Sonnenstrahlen gegen den Spiegel gemessen werden, so hatte man nur den Metallstab an der Peripherie des Halbkreises so lange zu verschieben, bis sein Schatten durch die Mitte des Kreises ging. Der Schatten bildete alsdann einen Radius, welcher den zu bestimmenden VVinkel unmittelbar an der Kreistheilung ablesen ließ. — Oder wollte man den Spiegel unter einem gewissen VVinkel gegen die Strahlen einstellen, so war der Metallstab auf dem bestimmten Grade der Theilung zu befestigen und der Spiegel so um seine Axe zu drehen, daß der bezeichnete Schatten in die Mitte des Kreises eintraf.

- 2) Während der am Nachmittage angestellten Beobachtungen.
- 3) Weisses, auf der Rückseite geschwärztes Glas, dessen man sich in der Regel zur Polarisation der sichtbaren Strahlen bedient, ist zu Untersuchungen der bezeichneten Art nicht anwendbar, weil bei ihm die Absorption der zur Hintersläche gelangenden Strahlen nicht vollkommen genug stattfindet.

Die zweite Beobachtungsreihe stellte ich mit einem Stahlspiegel an von den oben (S. 3) angegebenen Dimensionen, denen die des Glasspiegels mit Ausnahme der so eben
bezeichneten Dicke gleich waren.

Sowohl der Einheit der Methode als anderer Rücksichten wegen, wäre es wünschenswerth gewesen, sich auch als analysirender Vorrichtung eines Reslexionsapparates zu be-Allein die große Schwierigkeit, das Thermoskop mit einem solchen Apparate zu drehen und es zugleich bei stets veränderter Lage vor allen Nebeneinslüssen zu bewahren - eine Schwierigkeit, welche auch Melloni') anerkennt — bewog mich, statt dessen ein Nicol'sches Prisma zu wählen, zumal ich mich schon früher von der Empfindlichkeit dieses Prüfungsmittels überzeugt hatte. — Freilich konnte ich mir nicht verhehlen, dass ich auf diese Weise in Bezug auf die vom schwarzen Glase reflectirten Wärmestrahlen ähnlich verfuhr, als ob ich die Polarisation der sichtbaren Strahlen, nachdem sie von einem farbigen Glase reflectirt waren, mit einem gefärbten Turmalin hätte untersuchen wollen. Der Versuch belehrte mich indess, dass die aus jenem Glase austretenden Strahlen vorzugsweise wenig geeignet wären, durch Kalkspath hindurchzugehen.

Die Anwendung eines Nicol'schen Prismas gewährte also in diesem Falle den Vortheil, gerade diejenigen Wärmestrahlen zu absorbiren, welche aus dem Innern des Glasspiegels wieder hervordrangen, und von denen man fürchten mußte, daß sie durch Brechung zum Theil in entgegengesetztem Sinne wie durch die Reslexion polarisirt worden waren. Daß diese Absorption bei einer Drehung des Nicols um 90° keine Unterschiede, durch welche man sich über die Polarisation hätte täuschen können, herbeiführte, bedarf kaum der Erwähnung.

Bei der Aufstellung des Apparats ist es besonders wichtig, der Axc des Nicol'schen Prismas (das bei meinen Versuchen eine Länge von 3<sup>cm</sup> hatte), und der Thermosäule

<sup>1) 1837.</sup> Ann. de chim. et de phys. LXV, p. 5 ff. — Poggend. Bd. Annal. Bd. 43, S. 278.

genau die Richtung der reflectirten Strahlen zu geben. Um diess erreichen zu können, versah ich die Bahn, welche jene Instrumente trug, mit einer Vorrichtung, durch welche sie in drei auf einander senkrechten Richtungen gedreht, also in jede beliebige Lage gebracht werden konnte, und stellte vor dem Nicol'schen Prisma hinter einander zwei parallele Schirme mit runden Oeffnungen auf, deren Mittelpunkte in der Verlängerung seiner Axe lagen, und von denen diejenige, welche die Strahlen zuerst hindurchliefs, etwas größer als die zweite war. Bildeten nun die sichtbaren Strahlen, welche mir bei dieser Gelegenheit als Anhalt dienten, nachdem sie die erste Oeffnung durchdrungen hatten, um die zweite einen vollkommen concentrischen Ring, so war der Apparat richtig eingestellt, und man hatte nur dafür zu sorgen, dass die Axe des Nicol'schen Primas bei einer Drehung desselben um 90° ihre Lage nicht ver-Ich würde diese Umstände, deren Berücksichtigung sich im Grunde von selbst versteht, nicht erwähnen, wenn ich nicht aus eigener Erfahrung die mannigfachen Täuschungen kennen gelernt hätte, denen man sich bei Vernachlässigung eines derselben aussetzt.

Nach der Einstellung der Instrumente beobachtete man die Ablenkungen, welche die vom Spiegel reslectirten und durch das Nicol'sche Prisma zur quadratischen Oberfläche der Säule gelangenden Wärmestrahlen hervorbrachten, je nachdem der durch die stumpfen Winkel gehende Hauptschnitt des Kalkspaths mit der Reslexionsebene einen rechten Winkel bildete oder in diese Ebene gedreht worden. Es reicht bei diesen Bestimmungen nicht hin, nur die jedesmaligen Stellungen der Multiplicatornadel aufzuzeich-Denn diese hat, in Folge einer geringen, unvermeidlichen Temperaturdifferenz auf beiden Seiten der Säule, ihre Gleichgewichtslage sast niemals auf dem Nullpunkt der Theilung. Es ist daher nothwendig, vor und nach dem eigentlichen Experiment jedesmal die Anzahl von Graden zu ermitteln, um welche die Nadel bereits ohne den Einfluss der Wärmestrahlen, welche man absiehtlich zur Thermosäule

gelangen läst, abgelenkt ist. Diess geschieht, indem man ihre Abweichung nach dem Aufstellen eines Metallschirms beobachtet, durch den jede directe Strahlung von der Säule zurückgehalten wird.

So ergab sich z. B., nach einer Reslexion der Wärmestrahlen vom schwarzen Glasspiegel unter einem Winkel von 20°, eine Stellung der Galvanometernadel auf 12°,37, wenn der Hauptschnitt des Nicol'schen Kalkspathprismas auf der Reslexionsebene senkrecht stand, auf 9°,5, wenn er um 90° gedreht worden war. Das Einschalten des Metallschirms führte die Nadel auf 2°,25 zurück. Die wirklich durch die Wärmestrahlen hervorgebrachten Ablenkungen waren also, wie sich durch Abzug dieser 2°,25 von 12°,37 und 9°,5 ergiebt, 10°,12 für das Maximum und 7°,25 für das Minimum. Ihre Differenz 2°,87 entspricht dem polarisirten Antheil der Wärmestrahlen, wie ihn der analysirende Apparat nachweist. Je größer dieser Antheil im Vergleich mit der Wärmemenge ist, welche den Kalkspath im Maximum durchdringt, und welche in diesem Falle durch 10°,12 dargestellt wird, desto vollkommener hat die Polarisation am Spiegel stattgefunden. Der besseren Uebersicht wegen ist die polarisirte Wärme stets auf die unpolarisirte bezogen worden, indem man die letztere mit 100 bezeichnete. In dem vorliegenden Beispiel würde sie sich also zu dieser wie 2,87: 10,12 1) oder wie 28,4: 100 verhalten.

Die folgende Tabelle theilt die Werthe mit, welche sich in den verschiedenen Fällen des Versuchs auf die so eben angedeutete Weise ergeben haben.

Winkel, den die Wärmestrahlen mit dem schwarzen Glasspiegel bildeten.

70° | 65° | 60° | 55° | 50° | 45° | 40° | 35° | 30° | 25° | 20° | 15° | 10°

Antheil, welcher von einer gleich 100 gesetzten Wärmemenge polarisirt wird.

0,0 | 11,1 | 40,6 | 66,6 | 66,6 | 69,2 | 69,2 | 74,1 | 44,4 | 30,5 | 28,4 | 25,0 | 18,8.

1) Dieses Maximum der Wirkung konnte, wenngleich es bekanntlich nicht von unpolarisirten Strahlen herrührte, doch in sosern als Maas der un-

Es geht daraus hervor, dass die Güte der Polarisation anfangs zunimmt, je kleiner der Winkel wird, den die Wärmestrahlen mit dem schwarzen Glasspiegel bilden, dass sie bei ungefähr 35° ihr Maximum erreicht, und sich von da ab vermindert, je slacher die Strahlen auf den Spiegel auffallen.

Ganz auf dieselbe Weise wie mit dem Glasspiegel wurden die Versuche mit dem Stahlspiegel angestellt. Die bei jenem (S. 164) genommene Rücksicht, dass die Wärmestrahlen bei der Reslexion eine Veränderung erlitten hätten, welche sich bei ihrem Durchgange durch den Nicol geltend machen konnte, siel beim Stahlspiegel fort, da Melloni's ') und meine eigenen früheren Versuche ') gezeigt haben, dass sich die von den Metallen zurückgeworsenen Wärmestrahlen gegen die bisher angewandten diathermanen Körper, zu denen auch Kalkspath gehört, genau wie die unreslectirten verhalten.

Die nachfolgende Uebersicht stellt die Werthe dar, zu denen ich bei der in Rede stehenden Untersuchung gelangt bin, und über deren Bedeutung nach den obigen Bemerkungen kein Zweifel mehr obwalten wird.

Winkel, den die Wärmestrahlen mit dem Stahlspiegel bildeten. 70° | 65° | 60° | 55° | 50° | 45° | 40° | 35° | 30° | 25° | 20° | 15° | 10°.

Antheil, welcher von einer gleich 100 gesetzten Wärmemenge polarisirt wird.

0,0 | 12,2 | 17,8 | 17,8 | 17,9 | 17,8 | 17,8 | 20,6 | 20,8 | 21,1 | 27,2 | 34,3 | 22,6.

Aus diesen Beobachtungen ergiebt sich, dass die Polarisation der vom Stahlspiegel reslectiven Wärmestrahlen verbessert wird, je mehr ihr Winkel gegen den Spiegel abnimmt, dass aber bei etwa 15° ein Maximum eintritt, dem

polarisirten Wärme angesehen werden, als die Polarisation bei der ihm zugehörigen Anordnung des Apparats nicht hervortrat.

- 1) 1835. Bibl. univ. LVIII, 1 ff. Poggend. Annal. Bd. 35, S. 576.
- 2) 1845. Monatsber. der Berl. Acad. S. 170 ff. Poggend. Annal. Bd. 65, S. 582 ff.; Bd. 71, S. 22 bis 27, S. 38 bis 44.

bei fortgesetzter Verkleinerung des gedachten Winkels eine Verminderung der Polarisation folgt.

Vergleicht man die Resultate dieser Versuchsreihe mit denen der vorigen, so ersieht man, dass das Maximum der Polarisation bei der Reslexion vom Stahlspiegel nicht allein bei einem andern Winkel, als bei der Reslexion vom Glass eintritt, sondern dass auch dieses Maximum selbst, dem sich die Werthe der Polarisation nur sehr allmälig nähern, bedeutend niedriger, als das dem Glasspiegel angehörige ist.

Es liegt hierin eins der Merkmale, welche die sogenannte »elliptische« Polarisation der Metallspiegel eharakterisiren.

Die angeführten Zahlen haben, ihrem absoluten Werthe nach, nicht volle Gültigkeit, aber sie sind, wie eine wieder-holte Anstellung der Versuche ergeben hat, in ihrem Verhältnis zu einander hinreichend sicher, um die daraus abgeleiteten Gesetze als unzweiselhaft darzustellen.

Zum Schlus dieses Abschnitts will ich noch eines Vergleichs der vom schwarzen Glas - und vom Stahlspiegel bei verschiedener Incidenz reflectirten Wärme gedenken, zu dem die mitgetheilten Untersuchungen unmittelbar Veranlassung darboten.

Es sind in dieser Beziehung schon früher von Forbes 1), Buff 2) de la Provostaye und Desains 3) Versuche angestellt worden, von denen die des Ersteren, so wie die von de la Provostaye und Desains zu dem Resultate führten, dass die Intensität der reslectirten Wärme beim Glasspiegel gesteigert, beim Metallspiegel aber vermindert wird, je slacher die Strahlen auf die reslectirende Fläche aussallen. Buff will dagegen in beiden Fällen eine Vermehrung der Intensität wahrgenommen haben.

<sup>1) 1839.</sup> Proceed. of the Roy. Soc. of Edinb. March. 18.

<sup>2) 1839.</sup> Wöhler's und Liebig's Annalen, Bd. 32, S. 166 bis 169.

<sup>3) 1847.</sup> Compt. rend. T. XXIV, p. 684.

Sowohl die Verschiedenheit dieser Angaben, als die geringe Vollständigkeit, in der die wirklichen Beobachtungen bisher veröffentlicht worden sind, veranlasst mich zu den folgenden Mittheilungen.

Ich liess die Sonnenstrahlen einmal vom Glasspiegel, dann vom Stahlspiegel, die ich des schnelleren Vergleichs wegen beide auf den Heliostaten aufgesetzt hatte, in die Thermosaule hineinreslectiren, indem ich den Winkel, welchen sie mit dem Spiegel bildeten, auf die oben (S. 3 angegebene Weise bestimmte. Mittelst der nach allen Richtungen drehbaren Vorrichtung und der beiden durchbrochenen Diaphragmata (S. 165) war es möglich, die Strablen stets senkrecht auf die mit Russ überzogene quadratische Fläche der Thermosäule gelangen zu lassen, wobei es, wie bei der Reslexion selbst, nicht ohne Bedeutung war, dass sie als parallel betrachtet werden konnten. Die Ablenkung, welche ich auf diese Weise am Thermomultiplicator erhielt, betrug z. B. 10° als die Wärmestrahlen unter einem Winkel von 60 Graden vom schwarzen Glasspiegel, 56° als sie bei gleicher Neigung vom Stahlspiegel zurückgeworfen wurden. Sie belief sich aber in beiden Fällen auf 43°, als die Strahlen einen Winkel von 10 Graden mit den Spiegeln bildeten. Die weiteren Beobachtungen, welche sich bei dieser Untersuchung ergaben, sind in der folgenden Tabelle enthalten.

Winkel, den die Wärmestrahlen mit dem Spiegel bildeten.

60° | 50° | 40° | 30° | 20° | 10°

Ablenkung durch die vom schwarzen Glasspiegel restectirten Strahlen.

10,0 | 10,0 | 11,0 | 15,1 | 28,1 | 43,0

Ablenkung durch die vom Stahlspiegel reslectirten Strahlen.

56,0 | 55,0 | 54,5 | 50,0 | 48,0 | 43,6

Man ersieht daraus, dass sich die Intensität der restectirten Wärmestrahlen beim schwarzen Glasspiegel vermehrt, beim Stahlspiegel aber vermindert, je geringer ihre Neigung gegen die restectirende Fläcke wird. Die Steigerung der ersteren ist so bedeutend, dass sie, wie das obige Beispiel zeigt, bei einem Reslexionswinkel von 10°, der Intensität der am Stahlspiegel reslectirten Wärme gleichkommt, während sie bei einem Winkel von 60° nur den sechsten Theil derselben beträgt.

Man darf dabei nicht vergessen, dass man es bei der Reslexion vom Glase mit einer diathermanen Substanz, d. h. mit einem Körper zu thun hat, bei dem nicht die äusserste Obersläche allein wirksam ist, und dass daher Untersuchungen der bezeichneten Art die Reslexionsphänomene nicht in ihrer einfachsten Form darstellen.

Meine Resultate stimmen, wie man sieht, mit denen von Forbes, de la Provostaye und Desains überein.

Wenn Buff in Betreff der Reslexion an Metallspiegeln diese Erscheinungen nicht beobachtet hat, so mag diess vielleicht darin seinen Grund haben, dass er die Verkleinerung des Reslexionswinkels nicht über 30° ') hinaus fortsetzte, von wo an die Abnahme der Intensität der Wärmestrahlen erst bedeutender hervortritt.

## II. Ueber die Polarisation der strahlenden Wärme durch einfache Brechung; von H. Knoblauch.

(Vorgetragen in der physikal. Gesellsch. zu Berlin, am 9. Juli 1847.)

Forbes<sup>2</sup>), welcher die Polarisation der Wärmestrahlen durch einfache Brechung zuerst nachgewiesen hat, und Mel-

<sup>1)</sup> Oder, wie Buff sich ausdrückt: einen Incidenzwinkel von 60°. (VVöhl. und Lieb. Annal. Bd. 32, S. 166, 169.)

<sup>2) 1835.</sup> Phil. Mag. 3<sup>d</sup> ser., VI, p. 209 bis 213, 371; VII, p. 349 bis 352; VIII, p. 249 (VIII, p. 426, 428); XI, p. 543; XII, p. 549 bis 553; XIII, p. 97 bis 105. — Poggend. Annal. Bd. 35, S. 554, 555; Bd. 37, S. 506; Bd. 45, S. 64 bis 74.

loni '), der seine Versuche wiederholte und weiter fortsetzte, haben sich dabei zweier Sätze von Glimmerplatten bedient, welche mit den einfallenden Strahlen einen Winkel bildeten, und von denen der eine vor dem Thermoskop gedreht werden konnte.

Die Resultate, zu denen sie dabei für verschiedene Wärmequellen gelangt sind, weichen in sofern von einander ab,
als Forbes <sup>2</sup>) eine ungleiche, Melloni <sup>3</sup>) eine völlig gleiche Polarisation und Depolarisation der verschiedenen Wärmestrahlen gefunden haben will.

Dem Letzteren \*) ist es gelungen, die bei der Polarisation durch einfache Brechung stattfindenden Gesetze zu ermitteln, nämlich:

- 1) dass der Antheil der von den Glimmersäulen polarisirten Wärme desto größer ist, je kleiner der Winkel wird, welchen die geneigten Flächen mit den Strahlen bilden;
- 2) dass die Wärmepolarisation, bei einer hinlänglichen Anzahl von Blättchen ein Maximum erreicht, auf dem sie bei allen geringeren Neigungen stehen bleibt;
- 3) dass der (immer von der Fläche an gerechnete) Winkel, bei dem dieser unveränderliche Werth eintritt, mit der Anzahl der Glimmerblättchen zunimmt.
- 1) 1836. Compt. rend. II, p. 141 ff. Ann. de chim. et de phys. LXV, p. 5 ff. Poggend. Annal. Bd. 37, S. 495 ff; Bd. 43, S. 29 ff., S. 258 ff.
- 2) 1835. Phil. Mag. VI, p. 212, 213; XI, 542; XII, 550 bis 552; XIII, 97 bis 105. Poggend. Annal. Bd. 35, S. 555; Bd. 45, S. 64 bis 74. Depolarisation: Phil. Mag. VI, p. 286 bis 288, 291, 369; XIII, p. 102. Poggend. Annal. Bd. 45, S. 70, 71.
- 3) 1836. Compt. rend. II, p. 141 ff.; X, 827 bis 832. Annal. de chim. et de phys. LXV, 5 ff.; LXVIII, p. 107 ff.; LXXV, p. 375, 382 bis 386. Poggend. Ann. Bd. 37, S. 495 ff.; Bd. 43, S. 20 ff., 260 ff., 270, 283, 285; Bd. 51, S. 74 bis 80; Bd. 53, S. 49, 55 bis 59. Depolarisation: Poggend. Annal. Bd. 43, S. 274 ff., S. 278 bis 281.
- 4) 1837. Annal. de chim. et de phys. LXV, p. 5 ff. Poggend. Annal. Bd. 43, S. 35 bis 41.

In Hinsicht der berührten Streitfrage habe ich bisher keine Versuche angestellt. Indess bin ich bemüht gewesen, die Polarisation auch an Glasplatten nachzuweisen, von denen sich die Darstellung der Erscheinung in möglichster Einfachheit erwarten ließ, da sie aus einem unkrystallinischen und in der That einfach brechenden Körper bestehen.

Der Parallelismus der Wärmestrahlen, auf den auch Melloni') stets bei seinen Untersuchungen bedacht war, bot in den vorliegenden Experimenten namentlich den Vortheil dar, die durch die einfache Brechung an und für sich bewirkte Ablenkung der Wärmestrahlen von ihrer ursprünglichen Richtung so gering als möglich zu machen.

Ich hatte mir zwei metallene Rahmen verfertigen lassen, in die ich Glasplatten von 1mm Dicke, 7cm,8 Länge und 1cm,3 Breite in beliebiger Anzahl einlegen und durch Federn festhalten konnte. Diesen Rahmen vermochte ich jede mögliche Neigung gegen die einfallenden Strahlen zu geben, eine Neigung, deren Größe durch den Winkel bestimmt wurde, welchen eine Normale auf die Glasplatten mit den Strahlen bildete, und den ich an einem getheilten Jeder der beiden Rahmen war zum Schutz Kreise ablas. gegen fremdartige Einwirkungen von einer innen geschwärzten, metallenen Büchse umschlossen, welche nur vor und hinter den Glassätzen mit einer Oeffnung versehen war, um den Ein- und Austritt der Wärmestrahlen zu gestatten. Der Apparat wurde so angeordnet, dass die Brechungsebenen der hinter einander aufgestellten Glassätze einmal zusammenfielen, dann einen Winkel von 90° mit einander bildeten.

Es kam darauf an, das Verhältniss der im ersten und zweiten Falle zum Thermoskop gelangenden Wärme bei verschiedenen Einfallswinkeln kennen zu lernen. Ich verfuhr dabei wieder so, das ich zuerst die Ablenkungen des Thermomultiplicators für die bezeichneten Stellungen der

<sup>1) 1836.</sup> Compt. rend. II, p. 96, 143. — Annal. de chim. et de phys. LXI, p. 387; LXV, 5 ff. — Poggend. Annal. Bd. 37, S. 219, 497; Bd. 39, S. 11; Bd. 43, S. 32.

Glasplatten beobachtete, und darauf, nach dem Seite 165 und 166 angegebeuen Princip, mittelst Einschalten eines Metallschirms den eigentlichen Nullpunkt dieser Angaben bestimmte. So zeigte sich z. B., wenn die Wärmestrablen unter einem Winkel von 60° gegen die Normale der aus je 9 Platten bestehenden Glassätze einfielen, eine Abweichung der Galvanometernadel auf 18°,5 für parallele, auf 9° für gekreuzte Systeme. — Beim Zwischenstellen des Metallschirms kehrte die Nadel auf 6° zurück, so dass die wirklich von den Wärmestrahlen herrührenden Ablenkungen nur 12°,5 und 3° betragen hatten. Das Verhältnis ihrer Differenz: 9,5 zu 12,5 oder 76: 100 stellt den Antheil der in diesem Falle durch Brechung polarisirten Wärme dar. Ich habe auch diesmal die sämmtlichen, auf die angegebene Weise erhaltenen Werthe in Theilen der mit 100 bezeichneten, nicht polarisirten Wärme ausgedrückt. Sie sind in der nachfolgenden Tabelle zusammengestellt.

VVärmestrahlen mit der Normale auf die	Antheil, welcher von einer gleich 100 gesetzten VVärme- menge polarisirt wird, beobachtet bei Anwendung zweier Glassätze von je:					
Glasplatten bildeten.	3 Platten.	6 Platten.	9 Platter.	12 Platten.		
00	0	0	0	0		
20	0	0	0	13		
40	0	13	25	50		
60	21	53	76	100 1)		

<sup>1)</sup> Die Wiederholung derselben Versuche mit zwei Sätzen von Glimmerplatten führte zu folgenden Werthen:

VVinkel, den die VVärme- strahlen mit der Normale auf die	Glimmersätze von je:						
Glimmerplat- ten bildeten.	3 Platten.	6 Platten.	9 Platten.	12 Platten.			
0° 20 40 60	0,0 1,1 4,0 25,3	0,0 1,9 4,4 52,9	0,0 8,1 9,5 72,2	0,0 18,5 44,4 74,2			

Es geht daraus hervor, dass z. B. drei Glasplatten bei einem Einfallswinkel von 60°, wie sich bei der gekreuzten Stellung zweier Glassätze ergiebt, 21 auf 100 Wärmestrahlen polarisiren, und dass 12 Glasplatten eine so vollständige Polarisation bewirken, dass der etwa noch übrigbleibende unpolarisirte Antheil für die Wahrnehmung verschwindet, indem das Einschalten eines Metallschirms keinen merklichen Rückgang der Nadel mehr herbeiführt.

Ich würde die Versuche für eine größere Zahl von Winkeln und eine verschiedenartigere Anzahl von Glasplatten fortgesetzt haben, wenn ich nicht gefürchtet hätte, bei einer weiteren Ausdehnung derselben, d. h. bei dem Anstellen von mehr als 80 Beobachtungen, welche schon die mitgetheilten Zahlen erforderten, eine Zeit zu überschreiten, in der ich die Resultate mit Recht für vergleichbar halten durfte.

Sowohl wegen der größeren Feinheit des Prüfungsmittels als um die Polarisation durch Brechung mit der durch Reflexion in gewissem Sinne vergleichen zu können, stellte ich die vorliegende Untersuchung auch in der Weise an, daß ich mich als analysirender Vorrichtung, statt des zweiten Glassatzes, wieder eines Nicol'schen Prismas bediente. Dieß konnte so gedreht werden, daß der durch die stumpfen Winkel gehende Hauptschnitt des Kalkspaths einmal mit der Refractionsebene des polarisirenden Glassatzes zusammenfiel, das andere Mal einen Winkel von 90° mit derselben bildete.

Die Resultate, welche sich hierbei für verschiedene Einfallswinkel der Wärmestrahlen ergeben haben, indem man wieder die Differenz der thermoskopischen Angaben auf das jedesmal gleich 100 gesetzte Maximum bezog, sind in der folgenden Uebersicht enthalten.

VVinkel, den die VVärmestrahlen mit der Normale auf die Glasplatten bildeten.

Antheil, welcher von einer gleich 100 gesetzten Wärmemenge polarisirt wird, beobachtet bei Anwendung eines analysirenden Nicol'schen Prismas und eines polarisirenden Glassatzes von:

Glasplatten bildeten.							
Olespiatten budeten.	3 Platten.	6 Platten.	9 Platten.	12 Platten.			
00	0,0	0,0	0,0	0,0			
20	9,6	17,4	30,0	43,8			
40	21,6	52,5	<b>63,3</b>	70,0			
60	36,2	80,9	96,4	100,0			

Bei diesem Verfahren zeigte sich also schon für einen Einfallswinkel von 20° bei 3 Glasplatten eine sehr merkliche Polarisation von 9,6 auf 100.

Das Maximum des Wärmedurchgangs fand bei derjenigen Stellung des Nicols statt, bei welcher sein Hauptschnitt in die Refractionsebene des Glassatzes fiel, das Minimum bei der darauf senkrechten Lage. In Bezug auf die Reflexionsebene hatten die Versuche des vorigen Abschnitts (S. 166) gerade das Entgegengesetzte ergeben.

Es ist somit unmittelbar nachgewiesen, dass die Polarisationsebene der vom Glase reslectiven und der von ihm in derselben Ebene gebrochenen Wärmestrahlen einen Winkel von 90° mit einander bilden, ein Resultat, zu dem Melloni') beim Glimmer auf einem anderen Wege gelangt war.

Betrachtet man also als Polarisationsebene der reflectirten Strahlen die Reflexionsebene selbst, so hat man sich die Polarisationsebene der gebrochenen Wärme auf der Refractionsebene senkrecht zu denken.

Um die Resultate von dem störenden Einflusse der Polarisation des metallenen Heliostatenspiegels unabhängig zu machen, bediente ich mich bei einer dritten Versuchsreihe des Nicol'schen Prismas als polarisirender und des Glassatzes als analysirender Vorrichtung. Diese Anordnung gewährte den Vortheil, die Wärmestrahlen immer in demselben Zustande, nämlich stets "linear" polarisirt zu den Glasplatten gelangen zu lassen. Das Verhältnifs, in welchem diese bei ungleicher Anzahl die unter verschiedenem Winkel ein-

<sup>1) 1837.</sup> Annal. de chim. et de phys. LXV, 5 ff. - Poggend. Annal. Bd. 43, S. 43 bis 45.

fallenden Strahlen polarisirten, wurde diessmal aus dem Grade geschlossen, in welchem sie die Polarisation der aus dem Nicol austretenden Wärme nachwiesen. Es war dazu nur nöthig, sie vor der Thermosäule so zu drehen, dass ihre Refractionsebene einmal mit dem Hauptschnitt des Kalkspaths zusammensiel, dann einen rechten Winkel mit demselben bildete.

Die Angaben des Thermoskops, welche ich bei dieser Gelegenheit erhielt, sind wieder dergestalt reducirt, dass die jedesmalige Differenz zwischen Maximum und Minimum in Theilen des mit 100 bezeichneten Maximums ausgedrückt wurde.

VVinkel, den die VVärmestrahlen mit der Normale auf die Glasplat-	Antheil, welcher von einer gleich 100 gesetzten Wärmemenge polarisirt wird, beobachtet bei Anwendung eines polarisiren- den Nicol'schen Prismas und eines analysirenden Glas- satzes von:						
ten bildeten.	3 Platten.	6 Platten.	9 Platten.	12 Platten.			
00	0,0	0,0	0,0	0,0			
20	<b>8,6</b>	13,0	20,4	50,0			
40	25,0	13,0 38,4	51,2	68,6			
<b>60</b>	47,4	70,9	91,7	100,0			

Aus allen bisher mitgetheilten Zahlen 1) ergiebt sich, dass die Polarisation der Wärmestrahlen durch einfache Brechung zunimmt:

- 1) je größer bei einer constanten Anzahl von Glasplatten der Winkel wird, welchen ihre Normale mit den einfallenden Strahlen bildet;
- 2) je größer bei constantem Einfallswinkel der Wärmestrahlen, die Zahl der Glasplatten ist, welche sie durchdringen.

Diese Steigerung der Polarisation ist zu auffallend, als dass es nöthig wäre, einzelne Beispiele noch besonders hervorzuheben. Die Werthe verschiedener Tabellen sind natürlich nicht mit einander vergleichbar, weil sie an verschiedenen Tagen und mittelst verschiedener Apparate erhalten worden sind.

Meine

<sup>1)</sup> Von denen die der letzten Tasel die zuverlässigsten sind.

Meine Resultate schließen sich, wie man sieht, an die oben (S. 171) erwähnten von Melloni an, zu denen die Untersuchung der Polarisation am Glimmer geführt hatte.

### III. Ueber die Polarisation der strahlenden Wärme durch Doppelbrechung; von H. Knoblauch.

(Vorgetragen in der physikal. Gesellsch. zu Berlin, am 20. Aug. 1847.)

1) Die Polarisation der Wärme durch Turmaline ist, nach einigen vergeblichen Versuchen von Melloni¹) und Nobili²), zuerst von Forbes³) nachgewiesen worden, der dabei die ungleiche Wirkung erkannte, welche von einem und demselben Turmalinpaar auf verschiedenartige Wärmestrahlen ausgeübt wird. Melloni⁴) hat die gedachte Erscheinung später ebenfalls beobachtet und an verschiedenen Turmalinplatten genauer untersucht.

Ihm verdanken wir auch eine genügende Erklärung des ganzen dabei stattfindenden Vorgangs, welcher darauf beruht, dass eins der durch Doppelbrechung entstehenden Bilder theilweise absorbirt wird, und somit die Wirkung der Polarisation an dem andern hervortreten kann.

Ich selbst habe in dieser Beziehung nur einen Versuch mit einem sehr schönen Paar grüner Turmaline angestellt, welches von 100, beim Parallelismus der Axen hindurch-

- 1) 1833. Annal. de chim. et de phys., LV, p. 374. Bibl. univ., LVIII, p. 11. Poggend. Annal., Bd. 35, S. 533, 553, 568.
- 2) 1834. Bibl. univ., LVII, p. 8. Poggend. Annalen, Bd. 36, S. 531.
- 3) 1836. Phil. Mag., VI, p. 205 bis 208, 371; XII, p. 549. Poggend. Annal., Bd. 35, S. 554.
- 4) 1836. Compt. rend., II, p. 95 bis 100, 140. Annal. de chim. et de phys., LXI, p. 375 ff.; LXV, 5 ff. Poggen d. Annalen, Bd. 37, S. 218 bis 225, 494.; Bd. 39, S. 10 ff.; Bd. 43, S. 18, 19, 262, 270.

gehenden Wärmestrahlen der Sonne 58,5 bei gekreuzter Axenstellung polarisirte.

2) Nicol'sche Prismen sind von Forbes ') ohne Erfolg angewandt worden, weil sie die Strahlen irdischer Wärmequellen in zu geringem Grade hindurchliefsen.

Ganz vorzüglich haben sie sich dagegen bei meinen Polarisationsversuchen mit Sonnenwärme bewährt, wie aus dem bereits Mitgetheilten hervorgeht und durch die folgenden

Beobachtungen bestätigt wird.

Stellte man nämlich zwei Prismen der bezeichneten Art, das eine von 2<sup>cm</sup>, das andere von 3<sup>cm</sup> Länge, dergestalt hinter einander auf, dass die Wärmestrahlen parallel mit ihrer Längenaxe hindurchgingen <sup>2</sup>), so erhielt man am Thermomultiplicator eine Ablenkung von 9°,5, wenn die Hauptschnitte der Kalkspathe gleich gerichtet waren. Diese Ablenkung verschwand aber vollkommen, wenn die Hauptschnitte einen Winkel von 90° mit einander bildeten. Denn das Einschalten eines Metallschirms, welcher alle Wärmestrahlen auffing, führte keinen weiteren Rückgang der Nadel als die Drehung des einen Nicol'schen Prismas herbei.

Um diesen Grad von Polarisation zu erreichen, ist aufser einer sorgfältigen Aufstellung der Nicols eine Abblendung derselben so weit nöthig, dass die Strahlen nicht zu den Seitenslächen der Prismen gelangen und dort eine störende Nebenreslexion erleiden können 3).

- 1) 1835. Phil. Mag. VI, p. 289, Note.
- 2) Was auf die oben (S. 165) angegebene Weise erreicht wurde.
- 3) Welchen Einfluß eine solche, an den Seitenflächen stattfindende Reflexion bisweilen ausüben kann, geht aus folgendem Versuche hervor, den
  ich schon vor längerer Zeit angestellt habe.

Mit Untersuchungen über die Durchstrahlung der VVärme verschiedener Quellen durch diathermane Körper beschäftigt, wandte ich auch zwei Stücke von farblosem Steinsalz in parallelepipedischer Form, beide 3cm hoch und eben so breit, das eine aber von 1cm,5, das andere von 4cm,25 Dicke an. Schaltete ich das erstere zwischen der Thermosäule und einem dunklen erhitzten Metallcylinder ein, dessen VVärme eine Ablenkung von 25° an dem mit der Säule verbundenen Multiplicator hervorgebracht hatte, so verminderte sich diese Ablenkung auf 24°,5.

In dem vorliegenden Falle wurde diess durch metallene Diaphragmata bewirkt, in deren Mitte nur eine Oeffnung von 5<sup>mm</sup> Durchmesser angebracht war.

Während die Polarisation bei Turmalinen durch theilweise Absorption eines der durch Doppelbrechung hervorgebrachten Bilder wahrnehmbar wurde, macht sie sich diessmal in Folge seiner durch Reflexion bewirkten Entfernung geltend.

In der Vollkommenheit der Wärmepolarisation durch Nicol'sche Prismen ist also zugleich ein neuer Beleg für die
totale Reflexion der Wärmestrahlen enthalten, eine Erscheinung, welche zuerst am Glase von Herschel 1), dann am
Steinsalz von Melloni 2) und Forbes 3) beobachtet worden ist.

3) Es war von Interesse, die beiden durch einen natürlichen Kalkspath hervorgebrachten Wärmebilder (S. 4 ff.) in Bezug auf ihre Polarisationsverhältnisse zu untersuchen. Das beste Mittel dazu boten die Nicol'schen Prismen dar, welche, da sie ebenfalls aus Kalkspath bestehen, diese Er-

Sie stieg aber auf 36°,5, als ich das dickere Stück vor dem Thermoskop außtellte. Noch überraschender war die Erscheinung bei Anwendung einer Argand'schen Lampe, deren VVärme in geringerem Maaße als die des Metallcylinders vom Steinsalz absorbirt wurde. — Bei dieser stieg die Abweichung der Nadel nach dem Einschalten des dünneren Steinsalzes von 25° auf 28°,87; beim Einschalten des dickeren von 25° auf 41°,87.

Diese Resultate zeigen, wie bedeutend die Reslexion der Wärmestrahlen an den Seitenslächen der eingeschalteten Körper werden kann, da sie z. B. in dem vorliegenden Falle ungleich mehr VVärme zur Thermosäule gelangen läst, als durch die Absorption des Steinsalzes zurückgehalten wird.

- 1) 1800. Lond. Philos. Transact. f. 1800, p. 301, 302. Gilb. Annal., Bd. 10, S. 73.
- 2) 1835. Bibl. univ., LVIII, p. 12. Mém. de l'Acad., XIV, p. 560. Poggen d. Annal., Bd. 35, S. 569; Bd. 39, S. 556.
  - 3) 1836. Phil. Mag., VIII, p. 248 (VIII, p. 429); XII, p. 557, ... 558; XIII, 180 bis 191. Poggend. Annal., Bd. 37, S. 505; Bd. 45, S. 444 bis 458.

scheinungen der Doppelbrechung und Polarisation in ihrer einfachsten Gestalt darzustellen versprachen.

Forbes ') und Melloni ') haben in gedachter Beziehung schon mit Glimmer Versuche angestellt, aus denen sich der Zusammenhang jener Erscheinungen, z. B. die verschiedenen Depolarisationsverhältnisse, die auf einander senkrechte Polarisation der Doppelbilder u. s. w. ergeben haben.

Die vollkommene, bereits (S. 4 ff.) besprochene Trennung der beim Durchgange durch den Doppelspath entstehenden Wärmebilder machte es mir möglich, jedes derselben einzeln zu prüfen.

Diess geschah, indem ich hinter dem Krystall ein Nicol'sches Prisma, zu dem nur die eine Strahlengruppe gelangte, so aufstellte, dass sein Hauptschnitt einmal dem des natürlichen Kalkspaths parallel, d. h. ebenfalls horizontal, dann vertical dagegen gerichtet war. Die aus dem Nicol austretenden Wärmestrahlen wirkten auf das Thermoskop, dessen Angaben beobachtet wurden. Es zeigte sich, dass die der gewöhnlichen Brechung folgenden Strahlen die Multiplicatornadel um 3°,5 ablenkten, wenn die Hauptschnitte des natürlichen Kalkspaths und des Nicols gekreuzt waren, um 0°, wenn die Hauptschnitte in einer Ebene lagen. Dagegen brachte die ausserordentlich gebrochene Strahlengruppe bei der ersten Stellung des Nicol'schen Prismas keine Wirkung, bei der zweiten eine Ablenkung von ebenfalls 3°,5 hervor.

Es ist somit durch das directeste Verfahren, dessen man sich bedienen konnte, erwiesen, dass die beiden durch Doppelbrechung in einem Kalkspath mit natürlichen Flächen auftretenden Gruppen von Wärmestrahlen in zwei auf einander senkrechten Ebenen polarisirt sind.

Es fragte sich, welchen Einfluss diese Eigenthümlichkeit

<sup>1) 1835.</sup> Phil. Mag., VI, p. 284 bis 291, 366 bis 371; VII, p. 352 (VIII, p. 428); XII, p. 549; XIII, p. 102 ff. — Poggend. Annal., Bd. 35, S. 555, Bd. 45, S. 70 ff.

<sup>2) 1837.</sup> Annal. de chim. et de phys., LXV, p. 5 ff. - Poggend. Annal., Bd. 271 ff.

auf den Durchgang der Wärme durch zwei Nicol'sche Prismen und einen zwischen ihnen eingeschalteten Doppelspath bei verschiedenen Stellungen derselben ausüben würde.

Man stellte die Nicol'schen Prismen zunächst so, dass sie keine Wärme zur Thermosäule gelangen ließen, d. h. dass der Hauptschnitt des einen eine verticale, der des andern eine horizontale Lage hatte. Wurde darauf der zwischen ihnen befindliche Kalkspath in seiner Ebene umgedreht, so zeigte sich stets die größte Wirkung auf das Instrument, wenn der Hauptschnitt des Krystalls einen Winkel von 45° mit denen der Nicols bildete. Die Multiplicatornadel kehrte aber in ihre Gleichgewichtslage zurück, so oft der Hauptschnitt des Doppelspaths vertical oder horizontal gerichtet war.

Hatten dagegen die Nicol'schen Prismen eine solche Stellung, dass sie das Maximum der Wärmestrahlen hindurchließen, d. h. waren die Hauptschnitte beider parallel, so wurde die geringste Wirkung auf das Instrument ausgeübt, wenn der Hauptschnitt des eingeschalteten Doppelspaths um 45° gegen jene geneigt war, während die größten Ablenkungen bei der verticalen oder horizontalen Lage desselben eintraten.

Es ergeben sich also in beiden Fällen für eine ganze Umdrehung des zwischengestellten Kalkspaths vier Maxima und vier Minima der thermischen Wirkung, und zwar so, dass die Drehung des Kalkspaths, welche bei der ersten Stellung der Nicol'schen Prismen die Minima bedingt, bei der zweiten Stellung die Maxima herbeiführt.

Diese Erscheinungen sind erklärlich, wenn man bedenkt, dass beim Durchgange der Wärmestrahlen durch den ersten Nicol und den natürlichen Doppelspath abwechselnd ein oder zwei Wärmebilder entstehen, nämlich ein Bild, wenn der Hauptschnitt des Krystalls vertical oder horizontal ist, und zwei Bilder von gleicher Intensität, wenn er eine Drehung von 45° ersahren hat.

Aus der vorigen Untersuchung wissen wir, dass beide senkrecht auf einander polarisirt sind. In diesem Sinne un-

terscheiden sich also auch die Bilder, von denen das eine bei der verticalen, das andere bei der horizontalen Lage des Hauptschnitts auftritt.

Wird nun hinter dem drehbaren Kalkspath ein zweiter Nicol so aufgestellt, dass er in Verbindung mit dem ersteren keine Wärme hindurchlassen würde, so hält er die einzelnen Bilder vollkommen zurück, jedes der beiden gleichzeitig vorhandenen aber nur zum Theil. Hat er dagegen eine solche Stellung, dass die aus dem ersten Nicol austretende Wärme ihn im Maximum durchstrahlen würde, so läst er jedes der einzelnen Bilder ungehindert hindurch, während die beiden gleichzeitig austretenden wieder zum Theil ausgehalten werden.

Bei den nicht näher betrachteten Zwischenstellungen fanden die entsprechenden, nach dem Vorigen leicht zu übersehenden Verhältnisse statt.

Es blieb noch übrig, die absoluten Werthe der gedachten Maxima und Minima mit einander zu vergleichen. In dieser Beziehung fand sich:

- 1) dass die Maxima, welche bei der Drehung des natürlichen Kalkspaths zwischen den beiden Nicols mit gekreuzten Hauptschnitten auftreten, den Minimis gleich sind, welche sich bei der Drehung des Krystalls zwischen den Nicols mit parallelen Hauptschnitten ergeben;
- 2) dass die Maxima, welche bei dieser zweiten Nicolstellung durch die Drehung des Kalkspaths hervorgebracht werden, doppelt so groß als die ihr angehörigen Minima sind.

Hatte man nämlich den eingeschalteten drehbaren Doppelspath so gestellt, dass sein Hauptschnitt mit dem des ersten Nicol'schen Prismas einen Winkel von 45° bildete, so erhielt man stets dieselbe Ablenkung von 5° am Thermomultiplicator, man mochte den Hauptschnitt des zweiten Nicol'schen Prismas senkrecht gegen den des ersteren einstellen oder mit ihm in eine Ebene fallen lassen. Man wird sich aber erinnern, dass gerade die bezeichnete Stellung des Doppelspaths für die erste Combination der Nicol'-

schen Prismen ein Maximum, für die zweite ein Minimum bedingte.

Wurde nun dieser Kalkspath, unter Beibehaltung der zweiten Nicolstellung, so gedreht, dass sein Hauptschnitt eine verticale oder horizontale Lage erhielt, so beobachtete man eine Ablenkung von 10°, ein Beweis, dass bei der Einstellung des Apparats für das Maximum der Wirkung doppelt so viel Wärmestrahlen wie zuvor zur Thermosäule gelangten.

Wir haben oben gesehen, dass die Maxima der letzten Nicolstellung (bei welcher die Hauptschnitte einander parallel waren) dadurch herbeigesübrt wurden, dass ein Wärmebild ungehemmt durch den zweiten Nicol hindurchging, die Minima dadurch, dass ein theilweises Zurückhalten zweier gleich intensiver Bilder erfolgte. — Finden wir jetzt, dass diese Minima halb so groß wie die Maxima sind, so ergiebt sich, dass von den beiden gleichzeitig austretenden Bildern, deren Summe vor dem Eintritt in den zweiten Nicol dieselbe Intensität wie das einzelne Wärmebild hat, gerade die Hälfte in dem gedachten Sinne verschwindet. — Dasselbe gilt von den Fällen, in denen bei gekreuzter Nicolstellung die Maxima beobachtet wurden.

Alle hier betrachteten Erscheinungen treten nicht auf, wenn, statt des Doppelspaths mit natürlichen Flächen, ein senkrecht gegen die krystallographische Axe geschnittener Kalkspath zwischen den beiden Nicol'schen Prismen eingeschaltet wird, eine Beobachtung, die keiner weiteren Erläuterung bedarf, da wir bereits aus früheren Untersuchungen (S. 8) wissen, dass die Wärmestrahlen in einer, der Axe des Kalkspaths parallelen Richtung überhaupt keine Doppelbrechung erleiden.

Melloni 1) hat früher die Wärmemengen, welche einen Bergkrystall oder einen Kalkspath nach verschiedenen

<sup>1)</sup> Annal. de chim. et de phys., LIII, p. 63. — Bibl. univ., LVIII, 10, 11. — Poggend. Annal., Bd. 35, S. 299, 568.

Axen durchdringen, als gleich erkannt. Da ich diese Versuche weiter fortgesetzt habe, so will ich den vorliegenden Bericht mit einem Vergleiche des Durchgangs der strahlenden Wärme durch einen Kalkspath nach verschiedenen Richtungen abschließen, worüber wir Einiges schon aus den bisherigen Mittheilungen erfahren haben.

Die erste Frage war die, in welchem Verhältnis die Strahlen irgend einer irdischen Wärmequelle, z. B. eines dunkeln erhitzten Metallcylinders durch einen Kalkspath hindurchgehen würden, je nachdem sie auf seine natürlichen Rhombenstächen oder auf künstiche, senkrecht gegen seine krystallographische Axe geschliffene Flächen auffielen.

Diess zu entscheiden, schaltete ich die beiden mehrerwähnten Krystalle, welche eine gleiche Durchsichtigkeit hatten, bei gleicher Dicke und Politur nach einander zwischen der Wärmequelle und der Thermosäule ein. Es war dafür gesorgt, das beide eine und dieselbe Temperatur hatten, und durch metallene Diaphragmata, welche nur in der Mitte eine runde Oeffnung von 11<sup>mm</sup>,5 Durchmesser frei ließen, so weit abgeblendet waren, das keine Strahlen zu den Scitenslächen der Krystalle gelangen, und an ihnen zum Nachtheil des Experiments reslectirt werden konnten. Die identische Einstellung der beiden Kalkspathe war durch eine Feder gesichert, in welche sich der auf einem Schlitten verschiebbare Rahmen, in den sie gesast waren, einfing.

Der Versuch ergab, dass die Wärme des dunkeln erhitzten Metallcylinders, welche durch unmittelbare Strahlung auf die Thermosäule die Multiplicatornadel um 35° abgelenkt hatte, nach dem Einschalten irgend eines der beiden Krystalle, eine Ablenkung von 7°,25 bis 7°,5 hervorbrachte, ein Beweis, dass die Wärme durch beide Kalkspathe auf gleiche Weise hindurchging.

Dasselbe Resultat erhielt man, wenn statt des erhitzten Metallcylinders eine Argand'sche Lampe als Würmequelle angewandt wurde. So trat jedesmal eine Abweichung der Nadel von 16°,37 ein, welchen Krystall die Wärme auch durchstrahlt haben mochte, vorausgesetzt, dass ihre directe

Einwirkung auf das Thermoskop wieder eine Ablenkung von 35° erzeugt hatte.

Die folgende Tabelle stellt die auch in andern Fällen erhaltenen Beobachtungen dar.

	Ablenkung nach Einschalten de Kalkspaths		lten des	durc	Ablenkung nach dem Einschalten des Kalkspaths	
Wärmequelle.	Ablenkung durch directe Einstrahlung	mit den natürli- chen Flä- chen.	a- nen Flä-		mit den natürli- chen Flä- chen.	mit den an- geschliffe- nen Flä- chen.
Dunkler erhitz-	35	7,50	7,25	55	10,00	10,00
ter Cylinder.	45	9,12	9,00	65	22,25	22,25
Argand'sche	35	16,37	16,37	55	36,75	36,50
Lampe.	45	25,62	25,25	65	49,12	49,25

Alle diese Werthe, welche, so weit sie zusammengehören, nur innerhalb der Beobachtungsfehler differiren, bestätigen die schon von Melloni wahrgenommene Gleichheit des Durchgangs der strahlenden Wärme durch einen Kalkspath nach verschiedenen Richtungen.

Es fragte sich, ob die aus den beiden Krystallen mit gleicher Intensität austretenden Strahlen auch in anderer Beziehung ein gleiches Verhalten zeigen würden.

Diess zu prüsen wandte ich ein Mittel an, welches mir stets auch die geringsten Unterschiede zu erkennen gegeben hatte, nämlich die Durchstrahlung durch diathermane Körper.

Ich brachte zu dem Ende durch die den einen Kalkspath durchdringende Wärme der Argand'schen Lampe eine gewisse Ablenkung am Thermomultiplicator, z. B. von 35°, hervor, und schaltete darauf zwischen dem Kalkspath und der Thermosäule eine diathermane Substanz, z. B. ein rothes Glas ein. Die Nadel stellte sich alsdann auf 30°,08, eine Ablenkung, welche von der, sowohl durch den Kalkspath als durch das rothe Glas hindurchgehenden Wärme herrührte. Ganz auf dieselbe Weise wie mit dem ersten

verfuhr ich mit dem zweiten Kalkspath. Nachdem die ihn durchstrahlende Wärme eine Ablenkung von 35° erzengt hatte, ließ ich sie durch das rothe Glas hindurchgehen. Die Abweichung der Nadel auf 29°,92, welche in diesem Falle eintrat, ist von der vorigen (30°,08) nur innerhalb der Beobachtungsfehler verschieden. Mithin ist die Wärme in gleichem Grade fähig, das rothe Glas zu durchstrahlen, aus welchem der beiden Kalkspathe sie auch ausgetreten seyn mag. Eben so wenig waren beim blauen Glase, Alaun, Steinsalz, Kalkspath und Gyps Unterschiede wahrzunehmen, wenn man sie statt des rothen Glases zwischen den Krystallen und der Thermosäule einschaltete.

In der nachfolgenden Uebersicht sind die Details dieser Untersuchung mitgetheilt.

	Ablenkung nach dem Einschalten von:							
Ablenkung durch die den Kalk-	(1mm,5 dick)			Glase dick).	Alaun (100,4 dick).			
spath durchdrin- gende VVärme.	mit den natürli-	Kalkspath mit den an- geschlisse- nen Flä- chen.	mit den natürli-	mit den an- geschlisse-		Kalkspath mit den an- geschliffe- nen Flä- chen.		
35	30,08	29,92	15,25	14,92	19,83	19,83		

	Ablenkung nach dem Einschalten von:							
Ablenkung durch die den Kalk-  Steinsalz (4mm,4 dick).			Kalk (3mm,7	spath dick).	Alaun (1 <sup>mm</sup> ,4 dick).			
spath durchdrin- gende VVärme.	mit den natürli-	Kalkspath mit den an- geschliffe- nen Flä- chen.	mit den natürli-	mit den an- geschliffe-	mit den	Kalkspath mit den an- geschliffe- nen Flä- chen.		
35	27,83	27,75	28,33	28,42	24,08	24,25		

Die Wärmestrahlen sind somit als gleichartig erkannt worden, nach welcher Richtung sie einen Kalkspath auch durchdrungen haben mögen. Die durch ein Nicol'sches Prisma polarisirte Wärme wird von den beiden Kalkspathen in völlig gleicher Menge hindurchgelassen. — Denn man erhält stets eine Ablenkung von 22°,5, wenn die Sonnenstrahlen durch den Nicol und einen der beiden Krystalle hindurchgegangen sind.

In allen vorgedachten Fällen waren die beobachteten Werthe von einer Drehung der Kalkspathe in ihrer Ebene unabhängig.

Welche Verhältnisse beim Durchgange der Wärme durch dieselben eintreten, wenn sie zwischen zwei Nicolschen Prismen aufgestellt sind, und welche Verschiedenheiten alsdann durch das Drehen des Doppelspaths mit den natürlichen Flächen herbeigeführt werden, ist bereits oben erörtert worden.

Es ist in dieser Beziehung noch hinzuzufügen, dass der Kalkspath mit den natürlichen Flächen in diesem Falle nur dann die constanten Resultate des senkrecht gegen die Axe geschnittenen Krystalls zeigt, wenn sein Hauptschnitt mit den Polarisationsebenen der Nicol'schen Prismen zusammensfällt oder einen Winkel von 90° mit ihnen bildet.

Aus allen diesen Beobachtungen ergiebt sich, dass ein Kalkspath nach verschiedenen Richtungen hin auf die einfachen Quantitätsverhältnisse der ihn durchstrahlenden Wärme unmittelbar keinen Einfluss ansübt, sondern nur die Erscheinungen der Doppelbrechung und Polarisation in ungleicher Weise hervorruft.

Ich will zum Schluss die Hauptresultate meiner Untersuchungen über die Doppelbrechung, Polarisation und Beugung der Wärmestrahlen zusammenstellen:

1) Die Doppelbrechung der strahlenden Wärme läst sich in ihrer einfachsten Form an einem Kalkspath mit natürlichen Krystallstächen und zwar so darstellen, dass man zwei vollkommen von einander getrennte Strahlengruppen wahrnimmt, von denen die eine, bei der Drehung des Doppelspaths, eine unveränderte Stellung behält, während sich die andere um sie herumbewegt (S. 4 und 7).

- 2) Diese Erscheinungen treten bei einem senkrecht gegen die Axe geschnittenen Krystall für diejenigen Strahlen, welche der Axe parallel sind, nicht ein (S. 8).
- 3) Die Intensitäten der beiden, im ersten Falle gebildeten Strahlengruppen sind einander gleich, und ihre Summe wie die Intensität der Wärmestrahlen, welche aus dem senkrecht gegen die Axe geschnittenen Kalkspath von gleicher Dicke auf die bezeichnete Weise austreten (S. 7 und 8).
- 4) Die beiden, durch Doppelbrechung hervorgebrachten Strahlengruppen sind in zwei auf einander senkrechten Ebenen polarisirt (S. 180).
- 5) Die Wärme ist durch Nicol'sche Prismen vollkommen polarisirbar (S. 179). Es liegt hierin ein neuer Beleg für die totale Reslexion der Wärmestrahlen (S. 179).
- 6) Durchdringt die strahlende Wärme zwei Nicol'sche Prismen und einen zwischen ihnen aufgestellten Kalkspath mit natürlichen Flächen, so zeigen sich hinter dieser Combination beim Drehen des Doppelspaths abwechselnd Temperaturerhöhungen und Temperaturerniedrigungen, und zwar sind:
- a) Die Maxima, welche bei dieser Gelegenheit auftreten, wenn die durch die stumpfen Winkel gehenden Hauptschnitte der Nicol'schen Prismen gekreuzt sind, den Minimis gleich, welche sich bei der Drehung des Krystalls zwischen den Nicols mit parallelen Hauptschnitten ergeben;
- b) die Maxima, welche bei dieser zweiten Nicolstellung durch die Drehung des Kalkspaths hervorgebracht werden, doppelt so groß als die ihr angehörigen Minima (S. 182).
- 7) Bei einem senkrecht gegen die krystallographische Axe geschnittenen Kalkspath finden unter übrigens gleichen Umständen diese Erscheinungen nicht statt (S. 183).
- 8) Der Melloni'sche Satz hat sich bestätigt, dass die Wärmestrahlen durch einen Kalkspath nach verschiedenen Richtungen in gleichem Verhältnis hindurchgehen (S. 185).
- 9) Sie sind außerdem als gleichartig erkannt worden, in welchem Sinne sie ihn auch durchdrungen haben mögen (S. 186). Ein Kalkspath übt also nach verchiedenen Rich-

tungen hin auf die ihn durchstrahlende Wärme keinen andern Einfluss aus, als dass er die Erscheinungen der Doppelbrechung und Polarisation in ungleicher Weise hervorruft (S. 187).

- 10) Die Polarisation der von einem schwarzen Glasspiegel reflectirten Wärme nimmt anfangs zu, je kleiner der Winkel wird, den die Strahlen mit dem Spiegel bilden. Sie erreicht bei ungefähr 35° ihr Maximum und vermindert sich von da ab, je flacher die Strahlen auf den Spiegel auffallen (S. 167).
- 11) Bei der Reslexion von einem Stahlspiegel tritt das Maximum der Wärmepolarisation erst bei etwa 15° ein. Außerdem ist sein Werth bedeutend niedriger als der des vorigen (S. 167 und 168).
- 12) Die Intensität der reslectirten Wärmestrahlen wird beim schwarzen Glasspiegel vermehrt, beim Stahlspiegel vermindert, je geringer ihre Neigung gegen die reslectirende Fläche wird (S. 169).
  - 13) Die Wärme wird durch Glassätze polarisirt, und zwar desto vollkommener:
  - a) je größer, bei einer constanten Anzahl von Glasplatten, der Winkel wird, welchen ihre Normale mit den einfallenden Strahlen bildet;
  - b) je größer, bei constantem Einfallswinkel der Wärmestrahlen, die Zahl der Glasplatten ist, welche sie durchdringen (S. 176).
  - 14) Die Polarisationsebenen der vom Glase reflectirten und der von ihm in derselben Ebene gebrochenen Wärmestrahlen bilden einen Winkel von 90° mit einander (S. 175).
  - 15) Beim Hindurchgehen durch einen Spalt zeigt die strahlende Wärme die Erscheinungen der Beugung (S. 12).
  - 16) Die hinter dem Spalt wahrgenommene Ausbreitung der Wärmestrahlen weicht von der als geradlinig berechneten in desto höherem Grade ab:
  - a) in je größerem Abstande vom Schnitt die Messung angestellt wird;

b) je enger der Spalt ist, durch den die Wärmestrahlen hindurchgeben;

c) je größer seine Entsernung von der Wärmequelle

ist (S. 20 und 21).

### 1V. Ueber die VVärme-Leitungsfähigkeit der krystallisirten Substanzen; oon Hrn. de Senarmont 1).

#### Erste Abhandlung.

Alle physischen Erscheinungen, die im Innern der Körper, von Theilchen zu Theilchen, vorgeben, und sowohl von der Anordnung dieser Theilchen als von den sie vereinigenden. Kräften abhängen, bieten ein besonderes. Interesse dar, indem dadurch zu hoffen steht, einiges Licht über das so dunkle Problem der inneren Constitution der starren Körper zu erlangen. Will man aber in den Phänomenen den Einflus der Molecular-Kräfte erkennen, so ist es unumgänglich, dass diese Kräfte in der ganzen Ausdehnung des materiellen Mittels ähnlich angeordnet seyen und nicht partielle Systeme bilden, deren entgegengesetzte Resultanten einander aufheben und zerstören. Es müssen daher die Molecüle sich selbst frei anordnen können, ihren Wechselwirkungen und den Gesetzen einer regelmässigen Structur gehorchend, damit die entgegengesetzten Effecte einer Unzahl allseitig gerichteter Moleculargruppen sich nicht durch Compensation vernichten, wie solches unsehlbar statthaben muss in den sogenannten homogenen Körpern, die nichts anderes als das Product einer verworrenen Aggregation sind.

Eine unerlässliche Bedingung zum Erfolg der meisten physikalischen Untersuchungen über die starren Körper scheint

<sup>1)</sup> Ann. de chim. et de phys., Ser. III, T. XXI, p. 457. (Eine kurze Notiz von dieser Arbeit findet sich schon in den Ann., Bd. 73, S. 191).

Körpern experimentire. Wirklich beruht auch einer der wichtigsten Theile der Optik gänzlich auf den Eigenschaften der Krystalle. So hat Hr. Mitscherlich an den Krystallen die interessantesten Entdeckungen in dem bisher so dürren Studium der Ausdehnungen gemacht, und Hrn. Savart verdankt man durch dieselbe Methode nicht minder merkwürdige Resultate.

Unter den allgemeinen, mit der Molecular-Constitution innig verknüpften Eigenschaften der Körper giebt es eine, die unter diesem Gesichtspunkt noch studirt zu werden verdient: ich meine die Wärme-Leitungsfähigkeit. Wenn es aber schon schwer hält diese Klasse von Untersuchungen durch eine ganz untadelhafte Methode zu behandeln, falls der Beobachter die Gestalt und die Dimensionen der unter Händen habenden Körpern beliebig abändern kann, so wächst die Schwierigkeit ausnehmend, wenn er nur kleine Krystalle zur Verfügung hat, denen er nicht nach Belieben alle Formen geben kann, und bei welchen dennoch der Versuch weit verwickelter ist, weil die Wärme-Leitungsfähigkeit mit der in Betracht gezogenen Richtung variiren kann.

Ich hebe absichtlich diese unzähligen Schwierigkeiten hervor, weil sie den Unvollkommenheiten dieser Arbeit, die nur als ein erster Anlauf zu betrachten ist, zugleich zur Erklärung und zur Entschuldigung dienen müssen.

Betrachten wir eine dünne, kreisrunde, homogene oder aus homogenen concentrischen Cylindern bestehende Platte. Gesetzt, die centrale Axe werde stark erhitzt, so ist klar, dass wegen der Symmetrie die Wärme sich rings um den Mittelpunkt kreisrund vertheilen wird, und die isothermen Linien auf jeder Grundsläche Kreise seyn werden. Ist aber die Platte nicht homogen, ist sie krystallisirt, so hat man keinen Grund mehr, die Wärmeleitung a priori als gleich nach allen Seiten anzusehen. Die isothermen Curven werden im Allgemeinen keine concentrischen Kreise mehr vorstehlen, sie werden von verschiedener Form seyn, je nach-

dem die Platten in diesem oder jenem Sinn aus dem Krystall geschnitten sind. Es könnten sogar die isothermen Curven, wenn die Normale der Platte keine Linie der Symmetrie ist, einander nicht auf beiden Grundflächen entsprechen.

Jedenfalls müssen sich die Radien dieser Curven verlängern in Richtung der größeren Leitungsfähigkeit. Die Lage des kleinsten und des größten Radius wird also erlauben, die Richtung der kleinsten und größten Leitungsfähigkeit zu erkennen, und das Längenverhältniß dieser Radien wird überdieß eine gewisse Function des Verhältnisses dieser Leitungsfähigkeiten seyn.

Es handelt sich also darum, eine cylindrische Platte längs ihrer Axe zu erwärmen, und auf der Grundsläche des Cylinders die Gestalt und Lage der isothermen Curven zu erkennen.

Ich habe drei verschiedene Erwärmungsweisen angewandt.

Zunächst warf ich auf die Mitte der Platte das Sonnenbild, welches durch eine erste Linse von großer Oeffnung erhalten und durch eine zweite Linse von kurzem Brennpunkt verdichtet worden. Auf diese Weise hatte ich den doppelten Vortheil, die Krystallplatte unangetastet zu lassen, und erforderlichenfalls polarisirte Wärme anwenden zu können. Andererseits stehen aber Sonnenstrahlen nicht immer zu Gebote, und ohne Heliostat zu operiren, ist unbequem. Die geringe Zahl von Versuchen, die ich nach dieser Methode gemacht, reichten übrigens nicht hin, zu ermitteln, ob sie von leichter Ausführbarkeit sey.

Darauf schob ich durch eine in der Mitte durchbohrte Platte einen schwach konischen Platindraht, und leitete durch diesen einen Volta'schen Strom, wo dann der Draht die Platte durch Contact erwärmte. Dieses Mittel erfordert eine ziemlich starke Säule; es hält schwer die Wärme abzustusen, und zuweilen zerspringt der Krystall, wenn plötzlich eine hohe Temperatur angewandt wird.

Endlich ersetzte ich den Platindraht durch eine Röhre

von gut leitendem Metallglanz, z. B. Silber. Den unteren Theil dieser Röhre bog ich horizontal, erhitzte ihn durch eine Lampe, und liess mittelst eines Aspirators einen Luststrom hindurchstreichen, wodurch dann bald der verticale Theil der Röhre die Platte durch Contact erhitzte.

Dieses Mittel steht dem vorherigen nach, vermöge welches man nöthigenfalls das Erwärmungscentrum auf einen fast mathematischen Punkt reduciren kann; allein es ist weniger umständlich; und da die übrigen Bedingungen an sich keine große Genauigkeit verstatten, so habe ich dieses beständig angewandt.

In allen Fällen sorgte ich durch zweckmäsig aufgestellte Schirme dasür, dass die Platte vor Strahlungeu und Lustströmen geschützt war, und von Zeit zu Zeit um ihr Centrum gedreht ward, um so die Unregelmäsigkeiten zu vermeiden, die aus einem mehr oder weniger vollkommenen Contact des centralen Lochs mit der Wärmequelle entspringen konnten. Dieses Loch muss zuvor auf dem Rohr oder Draht, welche als Stütze dienen, ausgerieben seyn.

Die Methoden, welche bei älteren Leitungsfähigkeits-Versuchen zur Bestimmung der Temperaturen angewandt wurden, sind fast alle ungeeignet zu der uns beschäftigenden Frage. Die Versuche des Hrn. Langberg haben gezeigt '), dass sie selbst in den Fällen, für welche man sie anwandte, unpassend sind. Dieser Physiker hat die Thermometer durch die thermo-elektrische Zange des Hrn. Peltier ersetzt, und auch ich habe gesucht, auf diese Weise die Temperatur-Unterschiede an verschiedenen Punkten des Umfangs der angewandten kreisrunden Platten zu bestimmen; allein ich habe bald erkannt, dass diese übrigens ziemlich einfache Methode hier anscheinend unübersteiglichen Schwierigkeiten unterworfen ist. Man hat nämlich nicht zu vergessen, dass ich mit Platten von nie mehr als 38 Millimetern im Durchmesser operiren musste. Die Zangen befanden sich also dermassen nahe an der Wärmequelle, dass es unmöglich war, sie deren directem Einsluss zu entziehen,

<sup>1)</sup> Annalen, Bd. 66, S. 1.

weshalb man nicht mehr auf die Angaben des Galvanometers zählen konnte.

Ich entsagte daher den Messungen und numerischen Bestimmungen, und kehrte zu dem rein demonstrativen Verfahren von Ingenhousz zurück. Wenu diese Methode auch keine strengen Maasse liefert, so hat sie doch wenigstens den Vorzug, den Gang des Phänomens zu veranschaulichen, indem sie es gleichsam graphisch verzeichnet, für jeden Augenblick die Gestalt und Lage der ganzen Isotherme auf der Platte vor Augen legt.

Ich gebrauchte einen Ueberzug von reinem oder mit Oel vermischtem Wachs. Das letztere ist zwar schmelzbarer, aber weicher, und im Ganzen weniger anwendbar.

Das Wachs zieht sich beim Schmelzen zusammen, wie wenn es aufhörte den Körper zu benetzen, in dem Maaße als dieser heißer wird. Es häuft sich in Gestalt flüssiger Wulste auf der Gränzlinie zwischen der geschmolzenen und erstarrten Portion; man muß daher die Platte recht horizontal halten. Diese Curve, welche nichts anderes ist als die Isotherme, welche dem Schmelzpunkt des Wachses entspricht, zeichnet sich desto schärfer ab, als die Platte weniger leitend und die Temperatur-Abnahme rascher ist. Auch ist ihr Umriß im Allgemeinen schärfer begränzt und regelmäßiger auf dünnen als auf dicken Platten.

Nach dem Erkalten der Platte ist die äußerste Curve, welche die Schmelzung begränzte, noch sehr deutlich auf dem erstarrten Wachs, so daß man, nachdem die Richtung und die Endpunkte des größten und des kleinsten Durchmessers bezeichnet sind, diese Durchmesser messen und sowohl das Längenverhältniß derselben als ihre Neigung gegen die krystallographischen Axen bestimmen kann.

Da die Ellipticität niemals sehr stark ist, so leuchtet ein, dass diese beiden Bestimmungen, besonders die zweite, nicht sehr genau seyn können. Indess sindet man, wenn man mit einiger Sorgfalt verfährt, eine Regelmässigkeit, die das übertrifft, was man a priori von einer solchen Beobachtungsweise erwarten kann.

Man wird beiläufig bemerken dass das Erwärmungscentrum in Wirklichkeit niemals auf einen mathematischen
Punkt zurückkommt. Bei meinen Versuchen nahm es die
ganze Fläche eines kleinen Kreises ein, dessen Durchmesser von 1<sup>mm</sup>,5 bis 2<sup>mm</sup>,5 schwankte. Offenbar wird dieser
Umstand die Ellipticität der isothermen Curven um vieles
schwächen.

#### Versuche mit homogenen Platten.

Ich operirte mit zwei kreisrunden Glasplatten von 40 und von 50 Millimetern Durchmesser und 1<sup>mm</sup>,5 Dicke, so wie mit einem dreiseitigen Stück desselben Glases von fast gleicher Fläche wie der kleinere Kreis. Ich wandte auch eine kreisrunde Zinkscheibe von 0<sup>mm</sup>,5 Dicke und 50<sup>mm</sup>,0 Durchmesser an.

Die isothermen Curven sind, wie zu erwarten stand, concentrische Kreise zur Wärmequelle. Die Gränzlinie, welche die Region des geschmolzenen Wachses umschreibt, erweist sich während der ganzen Dauer des Versuchs beständig als kreisrund. Der dreiseitige Umriss schien ohne Einfluss, weil die Gränze des geschmolzenen Wachses dem Rande der Platte niemals sehr nahe kam. Diese Gränze ist auf Zink sehr schlecht begränzt.

Es wäre sehr interessant gewesen, krystallisirte Substanzen vom regelmäßigen System denselben Versuchen zu unterwerfen. Allein das Steinsalz verknistert beim Erwärmen zu stark, und vom Flußspath oder Schwefelkies konnte ich mir keine paßliche Stücke verschaffen. Der Alaun ist wegen seines großen Gehalts an Krystallwasser durchaus ungeeignet zu diesen Versuchen.

#### Versuche mit Kalkspath.

Auf einer gegen die Krystallaxe winkelrechten Platte zeichnet das schmelzende Wachs während der ganzen Dauer des Versuchs einen concentrischen Kreis um den Erwärmungspunkt. Ich habe mit zwei solchen Platten operirt: die eine, kreisrund, hielt 1<sup>mm</sup>,0 in Dicke und 20<sup>mm</sup>,0 im

Durchmesser; die andere war 0<sup>mm</sup>,75 dick, hatte im Umriss die Form eines gleichseitigen Dreiecks von 30 Millim. Seites gebildet durch die natürlichen Spaltslächen.

Auf Platten, die der natürlichen Spaltbarkeit parallel und also 45° gegen die Krystallaxe geneigt sind, zeichnet das schmelzende Wachs beinahe kreisrunde, um den Erwärmungspunkt concentrische Curven. Diese Curven zeigen gewöhnlich ein Bestreben sich nahezu in Richtung des Hauptschnitts zu verlängern, aber diess Bestreben ist so schwach, dass es meistens in den Unregelmäsigkeiten des Versuchs verschwindet. Es ist sogar nur auf sehr dünnen Platten bemerklich.

Ich habe mit drei kreisrunden Platten gearbeitet: die eine von 4 Millim. Dicke und 29 Millim, Durchmesser, die zweite von 2<sup>mm</sup>,5 Dicke und 33<sup>mm</sup>,0 Durchmesser, und die dritte von demselben Durchmesser und 0,75 Millim. Dicke. Eine vierte Platte endlich ein Rhombus von 0,5 Millim. Dicke und 23 Millim. Seite, die Ränder gebildet von den Spaltslächen.

Auf Platten, die der Krystallaxe parallel und mit ihrer Ebene auf einer Fläche des primitiven Rhomboëders winkelrecht sind, beschreibt das schmelzende Wachs während der ganzen Dauer des Versuchs eine sehr regelmäsige und recht deutliche Ellipse, deren größte Axe genau in Richtung der Krystallaxe liegt. Ich habe mit zwei Platten operirt: die eine, kreisrund, von 1<sup>mm</sup>,5 Dicke und 22 Millim. Durchmesser, die andere, rhombisch, 5<sup>mm</sup>,75 dick und 28 Millim. in Seite, begränzt durch die natürlichen Spaltslächen. Ich habe keinen Unterschied in beiden Fällen bemerkt und an diesen Platten folgende Messungen gemacht:

		Grosse Axe.	Kleine Axe.	Verbält- niss.
(	-	mm	mw	
<b>\</b>	1	10,0	9,0	1,11
Kreisrunde Platte	2	13,0	11,75	1,19
Tielerande Fiatte	<b>2 3</b>	12,0	11,00	1,09
	4	9,0	8,00	1,12
\	<b>4 5</b>	8,0	7,20	1,11
/	1	10,0	9,00	1,11
	2	11,0	10,00	1,10
Rhombische Platte	3	11,5	10,50	1,09
	4	11,5	10,25	1,12
( )	5	8,0	7,00	1,14
			Mittel	1,118.

Diese Versuche zeigen, dass die Krystallaxe (l'axe de symétrie) eine Richtung der größten Leitungsfähigkeit ist (bekanntlich ist der Kalkspath ein repulsiver Krystall), und dass diese Leitungsfähigkeit gleiche Minima-Werthe längs allen Normalen dieser Axe hat.

#### Versuche mit Quarz.

Der Quarz scheint noch ein besserer Leiter zu seyn, als der Kalkspath, und das Schmelzfeld (champ en fusion) hat keine so scharfe Umrisse.

Eine auf der Krystallaxe winkelrechte Platte zeigt Kreise als isotherme Curven. Ich habe mit einer regelmäßig sechsseitigen Platte von 4<sup>mm</sup>,25 Dicke und 13 Millim. Seite gearbeitet; sie war, im polarisirten Lichte untersucht, vollkommen homogen.

Auf einer zugleich der Krystallaxe und einer Fläche der sechsseitigen Säule parallelen Platte besitzen die isothermen Curven eine vollkommen regelmäsige und sehr deutliche Ellipticität. Ich habe mit einer quadratischen Platte von 27 Millim. Seite und 2<sup>mm</sup>,4 Dicke gearbeitet. Ihre Ränder waren parallel und zur Krystallaxe winkelrecht.

Die Gränzen des Schmelzfeldes kamen niemals den Rändern der Platte so nahe, dass sie durch die Form des Umrisses derselben insluencirt worden wären. Die Homogenität dieser Platte war mittelst polarisirten Lichts bestätigt unter Kreuzung mit einer anderen parallelen Platte von

gleichförmiger und zweckmässiger Dicke um die Farben zu entwickeln.

Der größte Durchmesser der isothermen Curven ist immer parallel der Krystallaxe. Ich habe an dieser Platte folgende Messungen gemacht:

Große Axe

12,50; 11,60; 10,00; 12,00; 13,75; 18,00; 15,00; 9,75 Millim. Kleine Axe

9,75; 8,50; 7,50; 9,00; 10,00; 14,00; 12,00; 7,50 - Verhältniß

1,28; 1,35; 1,33; 1,37; 1,29; 1,25; 1,30 - Mittleres Verhältnis 1,31.

Offenbar ist auch beim Quarz (einem attractiven Krystall) die Krystallaxe eine Richtung größter Leitungsfähigkeit, und nach allen Normalen dieser Axe ist die Leitungsfähigkeit gleich, ein Minimum.

Es ist überdiess merkwürdig genug zu sehen, dass der Quarz, dessen optische Constanten im Vergleich zu denen des Kalkspaths wenig unter sich abweichen, dagegen in der Leitungsfähigkeit weit größere Unterschiede zeigt. Der Gyps wird uns sogleich dieselbe Eigenthümlichkeit zeigen.

Nach diesen Versuchen ist die Voraussetzung erlaubt, dass in den wie Krystalle des rhomboëdrischen Systems constituirten Mitteln die Leitungsfähigkeiten dermassen um einen Punkt vertheilt sind, dass, wenn von diesem die Erwärmung ausgeht und das Mittel allseitig unbegränzt ist, die isothermen Flächen concentrische Umdrehungsellipsoïde in Bezug auf die Krystallaxe oder wenigstens Flächen, die von einem Ellipsoïde wenig abweichen, seyen.

#### Versuche mit Gyps.

Der Versuch ist am leichtesten beim Gyps und gelingt, wie beim Quarz, selbst wenn man auf's Rohste verfährt.

So braucht man nur ein beliebig geformtes und durchbohrtes Blättchen mit Wachs zu überziehen, und auf den Schnabel eines Uhrmacher-Löthrohrs zu stecken, dann den längeren Schenkel dieses Instruments über einer Kerzenflamme zu erhitzen, nachdem man zwischen der Flamme und dem Krystall ein Blatt Papier als Schirm angebracht hat, und zugleich auf gewöhnliche Weise zu blasen. Nach einigen Minuten sieht man nun das geschmolzene Wachs eine Ellipse zeichnen, die gegen die parallelogrammatischen Spaltbarkeiten beständig auf gleiche Weise orientirt ist.

Wenn man, statt so zu verfahren, die durchbohrte Gypsplatte bloß auf einen cylindrischen Stift von gut leitendem Metalle schiebt, so kann man, nachdem darunter ein Schirm angebracht ist, den Stift sehr dicht an diesem Schirm zum Glühen bringen, indem man mittelst des Löthrohrs die Flamme einer Kerze darauf leitet. Der stark erhitzte Gyps wird, durch Verlust seines Krystallwassers, ringsum das Loch weiß und trüb. Aber der Einfluß der ungleichen Leitungsfähigkeiten macht sich noch bemerklich, und der kleine Cylinder von entwässertem Gyps hat immer eine orientirte elliptische Basis. Da der gebrannte Gyps ein sehr schlechter Leiter ist, so erreichen die Axen dieser Ellipsen niemals mehr als 3 bis 4 Millimeter.

Ich habe mit dem Gyps viele Versuche angestellt, deren Resultate man in den folgenden Tafeln findet. Die isothermen Curven schienen mir immer ziemlich regelmäsig elliptisch zu seyn, und sie hatten, da der Gyps ein weniger guter Leiter als Kalkspath und Quarz ist, einen wohl begränzten Umriss.

Die Axen dieser Curven wurden nach Schätzung auf die Obersläche der Blättchen gezogen, und ihre Neigung gegen die Spaltbarkeiten mit dem Anlege-Goniometer gemessen. Diese Bestimmung gestattet nur wenig Genauigkeit.

Die Gypsblättchen besitzen bekanntlich zwei auf ihrer Ebene senkrechte Spaltbarkeiten, die etwa um 114° gegen einander neigen; die eine ist scharf und glasig, die andere weich und faserig. Die zweite Tafel giebt die Neigung des größeren Durchmessers der Curven gegen die faserige Spaltbarkeit.

200 Kreisrunde Platten.

		Durch- messer der F	Dicken	Grosse	Kleine xe.	Verhält- nisse.	Azimut.
	1	37	2,50	18,75	15,00	1,25	
	2	37	2,00	19,00	15,50	1,21	ł
Gyps vom	3	22	1,00	11,50	9,00	1,24	
Montmartre	4	36	0.75	12,50	10,00	1,25	
	5	35	0,50	14,25	11,75	1,21	
	6	38	0,25	16,00	13,00	1,23	
Weicher se-	ì	23	1,25	9,50	7,75	1,21	i
cundar.Gyps	$ar{2}$	23	0,75	8,00	6,50	1,23	<u> </u>
		•	-	-	Mittel	1,23.	

#### Unregelmässig gestaltete Platten.

Gyps vom Montmartre	1 2 3 4 5	1,50 1,25 1,00 0,50 0,25	13,50 12,50 11,50 10,00 10,00	11,25 10,00 9,50 8,00 8,25	1,21 1,25 1,22 1,25 1,21	49° 40' 49 0 48 20 52 0 50 0
	•	•		Mittel	1,23	149° 48′

Die auf der Ebene der Gypsblättchen senkrechte Krystallaxe ist eine Axe der Symmetrie. Wahrscheinlich entspricht sie einer Hauptaxe der Leitungsfähigkeit, und wirklich, wenn man die beiden gegenüberliegenden Flächen eines Gypsblättchens mit Wachs überzieht, scheinen die isothermen Curven einander zu entsprechen.

Bis jetzt habe ich noch nicht mit Blättchen operiren können, deren Ebenen auf der der leichten Spaltbarkeit winkelrecht und nach verschiedenen Azimuten gerichtet gewesen. Nach allem Vorgehenden ist es aber ungemein wahrscheinlich, dass man auch dabei elliptische Isothermen finden würde, deren Axenverhältnis jedoch mit diesem Azimute variirte.

Die vorstehenden Versuche erlauben übrigens nicht die Aufstellung einer einfachen Relation zwischen den in der Ebene der Blättchen liegenden Leitungsfähigkeits-Axen und den Krystallaxen oder Axen der optischen Elasticität. Man weiß nämlich nach Hrn. Biot, daß diese letzteren mit der Richtung der faserigen Spaltbarkeit Winkel von etwa 16° und 74° machen, folglich nahezu 34° mit den Axen der Leitungsfähigkeit.

٧.

Ich hätte gewünscht, und hoffe es noch, Versuche derselben Art machen zu können mit Topas, Arragonit, Salpeter, Anhydrit und einigen anderen Krystallen; allein bisher habe ich mir davon noch keine hinlänglich große anschaffen können. Borax war wegen seines Krystallwassers unbrauchbar dazu.

Obgleich diese Studien eine größere Zahl von Substanzen hätten umfassen müssen, so scheint mir doch ziemlich wabrscheinlich, dass in allen wie die Krystalle mit zwei optischen Axen constituirten Mitteln die Leitungsfähigkeiten dermassen rings um einen Punkt vertheilt sind, dass, wenn die Erwärmung von diesem Punkt ausgeht und das Mittel allseitig unbegränzt ist, die isothermen Flächen concentrische Ellipsoïden mit drei ungleichen Axen oder wenig hicvon verschiedene krumme Flächen seyn werden. auch ziemlich wahrscheinlich, dass die Hauptdurchmesser dieser isothermen Flächen mit den Krystallaxen zusammenfallen, wenn diese zugleich Axen der Symmetrie sind. In allen übrigen Fällen sieht man aber bisher keine einfache Relation zwischen der Lage und Größe dieser Durchmesser, und der Lage und Größe, sey es der Krystallaxen oder der Axen optischer Elasticität.

Ich glaube nicht nöthig zu haben, für diesen Augenblick länger bei den offenbaren Folgerungen aus obigen Resultaten stehen zu bleiben; obwohl diese Anfangsarbeit viel zu wünschen übrig läst, so sieht man doch, wie interessant es wäre, solche Versuche auf eine gewisse Anzahl aus den verschiedenen Krystallsystemen zweckmäsig ausgewählte Substanzen auszudehnen.

In der That giebt es der Fragen zu lösen in Menge: Ist die Leitungsfähigkeit bei Krystallen des regulären Systems nach allen Richtungen gleich? — Gelten, wie in der Optik, für die Krystalle des rhomboëdrischen Systems und die des prismatischen mit quadratischer Basis dieselben Gesetze? — Hat das Attractive oder Repulsive eines Krystalls Einflus auf die Leitungsfähigkeit in Richtung der Symmetrie-Axe? — Coïncidiren die Axen der Leitungsfähigkeit

immer mit denen der optischen Elasticität oder den krystallographischen Axen, wenn diese zugleich Axen der Symmetrie sind? — Endlich, ändern sich die Gesetze der Fortpflanzung, wenn die Wärme polarisirt wird?

Diess alles sind Probleme, deren Lösungen sowohl an sich wichtig seyn würden, als weil sie vielleicht die Frage wegen der Längsschwingungen aushellten oder wenigstens kennen lehrten, welche bisher vernachlässigten Elemente zu berücksichtigen wären in den mathematischen Theorien von der Fortpslanzung der Wärme. Unglücklicherweise tritt zu den diesen Untersuchungen innewohnenden Schwierigkeiten oft noch die Fast-Unmöglichkeit hinzu, sich die zu den Versuchen ersorderlichen Materialien zu verschaffen.

# V. Bestimmung des Gewichts eines Liters Luft und der Dichtigkeit des Quecksilbers; von Hrn. V. Regnault.

[Die vorliegende Abhandlung ist entnommen aus dem wichtigen Werke: Relation des expériences entreprises par ordre de Mons. le Ministre des travaux publics, et sur la proposition de la Commission centrale des machines à vapeur, pour déterminer les principales lois et les données numériques qui entrent dans le calcul des machines à vapeur (Paris 1847, 766 pag. in 40, nebst einem Atlas von 8 Kupfertaschn in gr. Folio), welches ich der Güte seines Versassers, des Hrn. Regnault, verdanke. Das Werk enthält außer einer Einleitung, in welcher die physikalische Theorie und die vorzüglichsten physikalischen Gesetze der Dampsmaschine entwickelt werden, folgende zehn Abhandlungen: 1) Sur les dilutations des fluides élastiques. 2) Sur la détermination de la densité des gaz. 3) Détermination du poids du litre d'air et la densité du mercure. 4) De la mesure des tempé-5) De la dilatation absolue du mercure. 6) Sur la loi de la compressibilité des fluides élastiques. 7) De la compressibilité des liquides et en particulier de celle du mercure. 8) Des forces élastiques de la vapeur d'eau aux différentes températures. 9) Sur les chaleurs latentes de la vapeur aqueuse à saturation sous diver-10) Sur la chaleur spécifique de l'eau liquide aux ses pressions. diverses températures. Von diesen Abhandlungen sind cinige schon früher entweder theilweis oder vollständig veröffentlicht und in die Annalen

aufgenommen worden, nämlich No. 1 in Bd. 55 (S. 391 und 557) und Bd. 57, S. 115; No. 2 in Bd. 65, S. 395, No. 4 zum Theil in Bd. 57, S. 199, und No. 8 im Ergzbd. 2, S. 119 und Bd. 65, S. 360, 365 und 368. Die noch sehlenden hosse ich den Lesern im Lause der nächsten Zeit überliesern zu können, vollständig oder auszugsweise, je nachdem es Raum und andere Umstände gestatten; für gegenwärtiges Hest mache ich mit No. 3 den Ansang. P.]

In der vorhergehenden Abhandlung (d. h. der i. d. Ann., Bd. 65, S. 395) haben wir die Dichtigkeit verschiedener Gase gegen die der Luft als Einheit genommen bestimmt; allein in vielen Fällen ist es nöthig, das absolute Gewicht dieser Gase zu kennen. Dazu gelangt man leicht, wenn man das absolute Gewicht eines Liters Luft unter normalen Umständen, d. h. bei 0° und 0°,760 Quecksilber-Druck kennt.

Das Gewicht eines Liters trockner Luft unter normalen Umständen ist von den HH. Biot und Arago mit aller ihnen möglichen Sorgfalt bestimmt. Sie fanden es zu Paris = 18<sup>rm</sup>,299541 '), und diese Zahl ist allgemein von den Physikern angenommen worden.

Erwägt man indes, welche Unvollkommenheiten die Theorie der Gase und Dämpse zur Zeit, als diese beiden Physiker ihre Arbeit unternahmen, darboten, welche große Zahl von unsicheren Berichtigungen sie in ihre Rechnungen einzusühren genöthigt waren, wie sie endlich eine mit Wasserdamps beladene Lust anwandten und diese durch Rechnung zu berücksichtigen suchten, dadurch aber ungeachtet der ängstlichsten Vorsichtsmaßeregeln nothwendig große Störungen in die Versuche gebracht werden mußten, so wird man begreisen, daß es durchaus nothwendig war, über dieses wichtige Datum, das zu den solgenden Versuchen oft gebraucht werden muß, neue Bestimmungen zu machen.

In der vorhergehenden Abhandlung (siehe Ann. Bd. 65, S. 395) haben wir das Gewicht trockner atmosphärischer Luft,

<sup>1)</sup> Mém. de l'acad. des Scienc. pour 1806. – Biot, Traité de physique, T. I, p. 387.

welches unseren Ballon bei 0° und 0°,76 füllt, mit größter Sorgfalt bestimmt. Man braucht also nur die Räumlichkeit dieses Ballons bei 0° zu kennen, um sogleich das Gewicht eines Liters Luft zu erhalten. Nun ist nach dem Princip unseres metrischen Systems ein Kilogramm das Gewicht eines Liters destillirten luftfreien Wassers bei der Temperatur seines Dichtigkeitsmaximums, d. h. bei etwa 4° C. Man braucht also nur das Gewicht des Wassers von 4° C. zu bestimmen, welches den bei 0° vom Ballon dargebotenen Raum füllt.

Zu dem Ende verfuhr man folgendergestalt.

Man wägte den Ballon offen auf einer guten Wage. Sein Gewicht fand sich gleich 1258grm.,55 bei 4°,2 umgebender Temperatur und 757mm,89 Barometerstand reducirt auf 0°.

Man brachte etwas Wasser in den Ballon, erwärmte ihn und evacuirte ihn mittelst einer Luftpumpe. Mittelst des sogleich sich entwickelnden Wasserdampfs gelang es, die Luft vollständig auszutreiben. Darauf wurde der Hahn des Ballons abgeschlossen.

Andererseits ließ man in einem großen Ballon destillirtes, vollkommen reines Wasser sieden, um es von der bei gewöhnlicher Temperatur darin enthaltenen Luft vollständig zu befreien. Auf der kupfernen Tubulatur des ersteren Ballons befestigte man mittelst Kautschucks eine zwei Mal gekrümmte Glasröhre, und ließ deren einen Schenkel bis zum Boden des großen Ballons hinabgehen, in welchem das Wasser im Sieden erhalten wurde. Beim Oeffnen des Hahns am ersteren Ballon drang das Wasser langsam in diesen hinein, ohne mit der Luft in Berührung zu kommen; es war also vollkommen luftfrei.

Nachdem der Ballon vollständig mit Wasser gefüllt war, nahm man die gekrümmte Röhre ab und ersetzte sie durch eine Kugelröhre, die voll siedenden Wassers gehalten wurde, und so dem Ballon die Wassermenge lieferte, die nöthig war, um ihn bei sinkender Temperatur voll zu erhalten.

Als der mit Wasser gefüllte Ballon auf die umgebende

Temperatur herabgesunken war, stellte man ihn in ein Zinkgefäs und umhüllte dasselbe vollständig mit geschmolzenem Eise, es mit Vorsicht rüttelnd, in dem Maasse als es an den Wänden schmolz 1).

I. Bei einem ersten Versuch blieb der Ballon dreizehn Stunden im Eise; dann verschloss man den Hahn, nahm die mit Wasser gefüllte Kugelröhre ab, und wischte die Tubulatur über dem Hahn sorgfältig aus.

Den aus dem Eise genommenen Ballon stellte man in ein großes Gefäß, gefüllt mit Wasser von wenig höherer Temperatur als die des Zimmers, in welchem sich die zum Wägen bestimmte Wage befand; man ließ ihn zwei Stunden darin, damit er nahezu die Temperatur dieses Zimmers annehme. Da das Wasser sich zusammenzieht, wenn seine Temperatur von 0° aus steigt, so konnte der Ballon geschlossen bleiben, ohne daß ein Zerspringen desselben zu fürchten stand.

Das Gewicht des Ballons voll Wasser ergab sich = 11126grm.,05. Die Temperatur des Zimmers war 6°, der Barometerstand, reducirt auf 0°, war 761mm,77. Mittelst dieser Data lässt sich berechnen, wie viel das den Ballon füllende Wasser im Vacuo wiegen würde.

Die Hülle des Ballons wog 1258grm.,55 bei 4°,2 und 757mm,89 Druck. Bis auf 1 Milligramm bot diese Hülle bei 6° und unter 761mm,77 Druck dasselbe Gewicht dar. Das scheinbare Gewicht des Wassers in der Luft ist also = 9867grm.,50, zu dem man noch das Gewicht der von diesem Wasser verdrängten Luft hinzuzufügen hat.

Das Gewicht der Luft, welche diesen Ballon bei 0° und 0<sup>m</sup>,760 füllte, wurde gleich 12<sup>grm.</sup>,778 gefunden ²). Man hat also für das Gewicht der Luft, welche diesen Ballon bei 6° und 761<sup>mm</sup>,77 Druck füllen würde, angenommen die Feuchtigkeit der Luft = 0,7, welche nahezu der im Mo-

<sup>1)</sup> Der Boden dieses Gefässes ist durchlöchert, wie aus der hier fortgelassenen Abbildung im Original erhellt, damit das aus der Schmelzung entstehende Wasser absließen könne.

<sup>2)</sup> Annalen, Bd. 65, S. 410.

ment der Wägung vorhandenen gleich ist und einer Dampfspannung von 4<sup>mm</sup>,90 entspricht:

$$125^{\text{rm}} \cdot 778 \frac{1}{1+0.003665.6^{\circ}} \frac{756.87 + \frac{10}{16}.4.90}{760} = 125^{\text{rm}} \cdot 473.$$

Das Gewicht des Wassers von  $0^{\circ}$ , welches den Ballon bei  $0^{\circ}$  füllt, ist also  $9879^{\text{grm}}$ , 973. Nach den Versuchen des Hrn. Pierre ') ist die Dichtigkeit des Wassers bei  $4^{\circ} = \frac{1}{0.99981}$ , wenn die bei  $0^{\circ} = 1$ .

Das Gewicht des Wassers von 4°, welches den Raum des Ballons bei 0° füllen würde, ist also:

$$9879g^{\text{rm}}$$
,  $973\frac{1}{0.99981} = 9881g^{\text{rm}}$ , 060.

II. Bei einem anderen Versuch, bei welchem der Ballon 18 Stunden im geschmolzenen Eisen geblieben war, fand sich sein scheinbares Gewicht = 11126grm·,10 bei 6°,5 und 761mm,58 Druck. Das Gewicht der vom Wasser verdrängten Luft, berechnet wie zuvor, ist 12grm·,476.

Das absolute Gewicht des Wassers von 0°, welches den Ballon bei 0° füllt, ist 9880grm.,026, und das Gewicht des Wassers von 4°, welches den Raum des Ballons bei 0° füllen würde, ist 9881grm.,113.

III. Bei einem dritten Versuch blieb der Ballon sechs Stunden im schmelzenden Eise und sein scheinbares Gewicht fand sich gleich 11126grm.,20. Die Temperatur des Zimmers im Moment der Wägung war 6°,2 C. und der Barometerstand 766mm,80. Hienaeh ist das Gewicht der verdrängten Luft 12grm.,562.

Das Gewicht des Wassers von 0°, welches den Ballon bei 0° füllt, ist 9880grm.,212, und das Gewicht des Wassers von 4° C., welches den Raum des Ballons von 0° füllen würde, wäre 9881grm.,299.

Wir fanden also in drei Versuchen für das Gewicht des Wassers beim Maximo der Dichtigkeit, welches den bei 0° vom Ballon eingeschlossenen Raum füllen würde:

1) Annal. de chim. et de phys, Ser. III, T. XV, p. 348.

I. 9881grm·,060II. 9881 ,113

III. 9881 ,299.

Der dritte Versuch gab vermuthlich eine etwas zu hohe Zahl, weil der Ballon absichtlich nur kurze Zeit in dem Eise gelassen war, um den etwanigen Einflus dieses Umstandes auf die Resultate kennen zu lernen.

Wir nehmen deshalb das Mittel aus den beiden ersten Wägungen, nämlich 9881<sup>5rm</sup>,086.

Ich wollte durch einen directen Versuch erfahren, ob die Berichtigung, die ich zur Zurückführung des Wassers von 0° auf 4° gemacht, hinreichend genau sey. Zu dem Ende tauchte ich den Ballon in einen großen Kübel voll Wasser, das oft umgerührt und streng auf die Temperatur 4° C. gehalten ward.

Bei einem ersten Versuch blieb der Ballon sechs Stunden lang im Wasser von 4°. Sein scheinbares Gewicht in der Luft war 11128grm.,20, die Temperatur des Zimmers im Moment der Wägung 7°,0 C. und der Barometerstand 766mm,56. Das Gewicht der vom Wasser verdrängten Luft war also 12grm.,535, und das Gewicht des Wassers von 4°, welches den Ballon bei 4° füllte, betrug folglich:

9882grm·,185.

Bei einem zweiten Versuch wog der Ballon 11128grm.,07, nach 15 stündigem Verweilen in Wasser von 4° C. Die Temperatur zur Zeit der Wägung war 5°,5, der Barometerstand 766mm,04. Daraus ergiebt sich für den Gewichtsverlust des Wassers in Luft 12grm.,598 und für das Gewicht des Wassers von 4°, welches den Ballon bei 4° füllt, 9882grm.,118.

Mithin fanden wir für das Gewicht des Wassers von 4°, welches den vom Ballon bei 4° eingeschlossenen Raum füllt

im ersten Versuch 9882<sup>grm.</sup>,185 im zweiten - 9882 ,118 Mittel 9882<sup>grm.</sup>,152. Nun ist das Gewicht des Wassers von  $4^{\circ}$ , welches den vom Ballon bei  $0^{\circ}$  einschließenden Raum füllt, gleich  $9881^{\text{grm.}},086$  (S. 207). Die Geräumigkeit V des Ballons bei  $0^{\circ}$  wird bei  $4^{\circ} = V(1+k.4^{\circ})$ ; wir werden also k=0,0000235 setzen, was der Werth des Ausdehnungs-Coëfficienten ist, den ich für einen kleinen Ballon aus Krystallglas von Choisy-le-Roi gefunden habe. Wir haben also für das Gewicht des Wassers von  $4^{\circ}$ , welches den bei  $0^{\circ}$  vom Ballon eingeschlossenen Raum füllt:

9881srm.,086(1+0,0000235.4°)=9882srm.,000
statt 9882srm.,152, welches wir durch directe Wägung gefunden haben. Der Unterschied steigt kaum auf 16/100,000, und es ist schwer zu entscheiden, ob er von einem kleinen Fehler in der Ausdehnung des Wassers oder der Ausdehnung des Ballons abhänge.

Die Räumlichkeit unseres zur Dichtigkeit dienenden Ballons bei 0° ist:

#### 9lic,881086.

Das Gewicht der Luft, welches diesen Ballon bei 0° und 0<sup>m</sup>,76 füllt, ist 12<sup>grm.</sup>,7781; mithin ergiebt sich das Gewicht eines Liters Luft unter normalen Umständen

1grm.,293187,

ein beträchtlich geringerer Werth als der, welcher bisher nach den Versuchen der HH. Arago und Biot angenommen worden ist ').

Daraus und aus der früheren Abhandlung über die Dichtigkeit der Gase <sup>2</sup>) ergiebt sich, dass zu Paris das Gewicht eines Liters

at-

<sup>1)</sup> Annalen, Bd. 65, S. 365.

<sup>2)</sup> Ich bemerke, dass alle numerische Berichtigungen, die von den HH. Biot und Arago gemacht worden sind, um das Gewicht der Lust auf 0° und absolute Trockenheit zurückzusühren, dazu beigetragen haben, die angenommene Zahl zu hoch zu machen. Auch ein anderer Umstand konnte ähnlich wirken. Jene Physiker machten ihren Ballon mehrmals mit einer guten Lustpumpe lustleer, und sie setzen voraus, dass die ge-

atmosphärischer Luft beträg	gt lør	m.,293187
Stickgas	1	,256167
Sauerstoffgas	1	,429802
Wasserstoffgas	0	,089578
Kohlensäuregas	1	.977414.

Die vorstehenden Werthe gelten, streng genommen, nur für den Ort, wo die Versuche angestellt wurden, d. h. für eine Breite von 48° 50′ 14″ und eine Höhe a über dem Meeresspiegel.

Sey R der mittlere Radius der Erde = 6366198 Meter; a die Höhe des Orts der Versuche über der mittleren Erdkugel. Dann hat man zunächst für das Gewicht des Liters Luft unter der Breite  $45^{\circ}$  und in der Höhe R + a:

$$1 \text{grm.,} 292697 \frac{1}{1 - 0.002837 \cos 2 (48^{\circ} 50' 14'')} = 1 \text{grm.,} 292697$$

und für das Gewicht des Liters Luft an einem Ort unter der Breite  $\lambda$ , und in einer Höhe h über der mittleren Erdkugel:

$$1 \text{grm.}, 292697 \left(\frac{R+a}{R+h}\right)^2 (1-0.002837 \cos 2\lambda);$$

a war nahezu 60 Meter, man hat also:

$$\frac{1g^{\text{rm.}},292697.}{1+\frac{2h}{R}}(1-0,002837.\cos 2\lambda),$$

oder einfacher:

$$1g^{rm}$$
,292673  $\frac{1}{1+\frac{2h}{R}}$  (1 - 0,002837 . cos 2 $\lambda$ ).

ringe Spannung, die im Ballon zurückblieb, erzeugt wäre durch Wasserdampf, welchen die Wände im Vacuo entlassen hätten, und welcher sich beim Rücktritt der Lust wieder verdichtete. Es ist wahrscheinlich, dass dem so war; allein es ist mir auch wahrscheinlich, dass, wenn der Ballon sich mit einer der Sättigung sehr nahen Lust füllte, diese eine neue Portion Wasser an die Glassläche abgab. Diese, nicht in Rechnung gezogene Portion ward als ein Theil des Lustgewichts betrachtet, und musste nothwendig dies Gewicht zu hoch machen. (Biot, Traité de phys., T. I, p. 367.)

#### Dichtigkeit des Quecksilbers.

Ich habe die Dichtigkeit des Quecksilbers mehrmals und mit großer Sorgfalt bestimmt, um zu sehen, ob dasselbe nach Reinigung durch die in unseren Laboratorien gewöhnlich angewandten Mittel eine constante Dichtigkeit besitze. Ich habe einen kleinen Apparat angegeben '), mittelst dessen man die Dichtigkeit verschiedener Flüssigkeiten bei wohl bekannten Temperaturen sehr genau bestimmen kann, viel besser als mit den Dichtigkeits-Flaschen, die man gewöhnlich anwendet. Eines ganz ähnlichen Apparats habe ich mich zur Bestimmung der Dichtigkeit des Quecksilbers bedient.

Ich füllte einen Ballon A (Fig. 1, Taf. II), der 250 bis 300 Cubikcentimeter fasste, mit Quecksilber. Derselbe verlief sich in eine Röhre von etwa 2 Millim. Durchmesser, welche mit einem Merkstrich mn und oben mit einer weiteren Röhre als Trichter versehen war. Dieser Trichter konnte mit einem eingeriebenen hohlen Glasstöpsel verschlossen werden.

Nachdem der Ballon mit Quecksilber gefüllt worden, ließ man dieses, wie bei Anfertigung eines Gewichtsthermometers, kochen und darauf erkalten. Dann stellte man den Ballon auf mehre Stunden in Eis, und führte das Niveau des Quecksilbers genau auf den Merkstrich ma zurück. Nachdem man sich versichert, daß dieß Niveau sich nicht mehr änderte, bestimmte man das Gewicht des Quecksilbers, als dieses die Temperatur der umgebenden Luft angenommen hatte.

Derselbe Ballon wurde darauf mit destillirtem Wasser gefüllt, und dieses zur Befreiung von Luft ausgekocht. Dann ließ man erkalten, wobei man den Trichter mit ausgekochtem Wasser voll, und durch seinen Stöpsel verschlossen hielt. Jetzt wurde der Ballon mit Eis umhüllt, und als er genau die Nulltemperatur angenommen, die Flüssigkeit

<sup>1)</sup> Ann. de chim. et de phys., Ser. III, T. IX, p. 338. (Annalen, Bd. 62, S. 66.)

mit dem Strich mn in Niveau gebracht und der Trichter mit Fliesspapier ausgewischt. Endlich stellte man den verstöpselten Ballon in Wasser von nahe der Temperatur der umgebenden Luft, um ihn schneller in Gleichgewicht mit der Temperatur der Lust zu bringen, in welcher man ihn wägen musste.

Die drei nun anzuführenden Dichtigkeitsbestimmungen wurden zu sehr verschiedenen Zeiten angestellt, mit Quecksilber von verschiedenem Ursprung und mit drei verschiedenen Ballons.

I. Das erste Quecksilber war zur Anfertigung eines Normalbarometers für die Pariser Sternwarte bestimmt. Es kam direct von der Grube, und wurde zwei Mal in eisernen Gefäsen destillirt. Dann ließen wir es mehre Tage mit verdünnter Salpetersäure stehen, um das während der Destillation gebildete Quecksilberoxyd zu lösen. Endlich wurde es mit vielem Wasser gewaschen und unter der Luftpumpe getrocknet.

Scheinbares Gewicht des Quecksilber in

der Luft ')

3156grm.,613

 $H_0 = 754^{\text{mm}},00$ ;  $t = 17^{\circ},5$ .

Absolutes Gewicht des Quecksilbers im

Vacuo

3156sm,894

Scheinbares Gewicht des Wassers in Luft

231 ,888

 $H_0 = 7556$ rm.,01;  $t = 18^{\circ},6$ .

Absolutes Gewicht des Wassers im Vacuo 232,168.

Das Wasser hatte 0°; wäre es von 4° C. gewesen, so würde es gewogen haben:

$$\frac{232s^{\text{rm.}},168}{0,999881} = 232s^{\text{rm.}},193.$$

Die Dichtigkeit des Quecksilbers bei 0°, bezogen auf Wasser von 4° C., ist also:

13,59599.

### IL. Zu dem zweiten Versuch wandte ich Quecksilber

1) Die Wägungen des mit Quecksilber gefüllten Ballons geschahen mit einer großen Waage von Hrn. Deleuil, welche ein Gewicht von 10 Kilogrm. bis auf 1 oder 2 Mllgrm. zu wägen erlaubte.

an, dessen ich mich zur Construction meiner manometrischen Apparate bediene. Dasselbe war vor mehren Jahren in einer eisernen Retorte destillirt, und seitdem in Glasgefäsen aufbewahrt worden. Es wurde durch häufiges Schütteln mit concentrirter Schwefelsäure gereinigt und dann mit viel Wasser gewaschen.

Scheinbares Gewicht des Quecksilbers in der Luft  $2946^{\text{grm}}$ , 380  $H_0 = 754^{\text{mm}}$ ,00 ;  $t = 17^{\circ}$ ,9.

Absolutes Gewicht des Quecksilbers im

Vacuo 2946 ,642

Scheinbares Gewicht des Wassers in der

Luft 216 ,4496

 $H_0 = 749^{\text{mm}},50$ ;  $t = 18^{\circ},8$ .

Absolutes Gewicht des Wassers im Vacuo 216,7096

Dasselbe Wasservolum wöge bei 4° 216 ,732

Daraus die Dichtigkeit des Quecksilbers 13,59578

III. Endlich bestimmte ich jüngst die Dichtigkeit eines Quecksilbers, welches von Hrn. Millon durch Glühen von salpetersaurem Quecksilberoxyd in einer Porcellanretorte mit größter Sorgfalt bereitet, und darauf, um es vom Oxyd zu befreien, mit concentrirter Schwefelsäure geschüttelt worden war.

Scheinbares Gewicht des Quecksilbers in der Luft 28585rm.,273

 $H_0 = 761^{\text{mm}},30$ ;  $t = 16^{\circ},0$ .

Absolutes Gewicht des Quecksilbers im

Vacuo 2858 ,531

Scheinbares Gewicht des Wassers in der

Luft 209 ,9655

 $H_0 = 754^{\text{mm}}, 11 ; t = 13^{\circ}, 46.$ 

Absolutes Gewicht des Wassers im Vacuo 210 ,2236 Dasselbe Volum Wasser bei 4° C. wöge 210 ,2467

Dichtigkeit des Quecksilbers 13,59602

Somit fanden wir für die Dichtigkeit dieser drei Arten Quecksilber:

- I. 13,59599
- II. 13,59578
- III. 13,59602

Zahlen, die als durchaus identisch betrachtet werden können.

Biot und Arago hatten die Dichtigkeit des Quecksilbers = 13,588597 gefunden '). Dieselbe weicht sehr wenig von der unserigen ab. Der kleine Unterschied muß wahrscheinlich den Unsicherheiten der Berichtigungen zugeschrieben werden, die diese berühmten Physiker anzuwenden genöthigt waren.

Oft bedarf man der Kenntniss der Dichtigkeit des Quecksilbers in Bezug auf die Lust, so unter andern beim barometrischen Höhenmessen.

Nun wiegt

1 Liter Luft bei 0° und 0m,76

1grm.,293187

- 1 Liter Wasser beim Maximum der Dichte 1000 ,000
- 1 Liter Quecksilber bei 0°

13595 ,93.

Das Gewichtsverhältnis zwischen Quecksilber und Luft bei der Temperatur 0° und unter dem Druck 0<sup>m</sup>,760 ist also zu Paris = 10513,5. Im Niveau des Meeres und unter der Breite 45° wird dies Verhältnis = 10517,3.

# VI. Ueber die Vertheilung des Magnetismus in Magneten; von A. van Rees.

#### Zweite Abhandlung.

- 29) In einer früheren Abhandlung (dies. Ann., Bd. 70, S. 1)<sup>2</sup>) versuchte ich den Zusammenhang zwischen der wah-
  - 1) Biot, Traité de phys., T. I, p. 409.
  - 2) In dieser Abhandlung sind folgende sinnstörende Druckfehler eingeschlichen:

Seite 4 Zeile 12 v. o. Entfernung lies Kleinheit

- -7 -9 v. o. dx lies  $\delta x$
- 9 10 v. u. im schwächeren lies ein schwächerer
- -10 8 v. o. B lies R
- 13 9 v. u. nur wegzulassen
- 14 13 v. u. sind wegzulassen
- 15 9 v. u. gleich lies proportional

ren Vertheilung der beiden magnetischen Fluida in den kleinsten Theilchen eines Magnets, und ihrer scheinbaren Vertheilung in dessen Hälften näher zu beleuchten. Eine einfache Beweisführung leitete mich damals zu dem Satze, dass, wenn man durch z die Intensität des magnetischen Moments der Theilchen im Abstande x von der Mitte des Stabes andeutet, die Quantität y des freien Magnetismus, welche an dieser Stelle angenommen werden muß, damit die Wirkung des Magnets nach außen die nämliche bleibe, dem Differentialquotienten  $-\frac{dz}{dy}$  proportional sey. Bei Andem

wendung dieses Satzes auf das Gesetz der Vertheilung des freien Magnetismus in Stahlmagneten, wie es von Biot aus den Coulomb'schen Beobachtungen abgeleitet und in der Gleichung

$$y = A(\mu^x - \mu^{-x})$$

enthalten ist, zeigte sich, dass, dieses Gesetz als wahr angenommen, das magnetische Moment des kleinsten Theilchen durch die Gleichung

$$z = a - b(\mu^{x} + \mu^{-x}),$$

worin a, b und  $\mu$  constante, für jeden besonderen Magnet aus Beobachtungen zu bestimmende Größen sind, ausgedrückt werde. Wenn x und z als Coordinaten einer Curve (der magnetischen Intensitätscurve) betrachtet werden, gehört die Gleichung zur Kettenlinie.

30) Zu gleicher Zeit merkte ich an, dass die Vertheilung des Magnetismus bei einem gleichmäsig über seiner ganzen Länge mit einer galvanischen Spirale umgebenen Eisenstabe wahrscheinlich dieselbe sey, als bei jedem regelmäsig gestrichenen Stahlmagneten. Da ich nun zur Prüfung des angezeigten Resultates keine Beobachtungen über das magnetische Moment der Stahlmagnete in verschiedenen Abständen von ihrer Mitte vorsand, benutzte ich die von Lenz und Jacobi bei Elektromagneten erhaltenen Bestimmungen. Hieraus ergab sich unzweiselhaft, dass die magnetische Intensitätscurve sich mehr der Kettenlinie als der von Lenz und Jacobi empirisch angenommenen Parabel

nähert. Die Differenzen zwischen den beobachteten und den nach der Kettenlinie berechneten Werthen von s fielen alle innerhalb der Gränze der wahrscheinlichen Beobachtungsfehler, außer den an den Enden der Stäbe, wo, vorzüglich bei langen Stäben, die Berechnung stets größere Werthe als bei der Beobachtung gefundene lieferte.

In der Absicht, theils die Identität der Intensitätscurve und der Kettenlinie einer mehr directen Prüfung zu unterwerfen, theils die früher aufgestellte Theorie von andern Seiten zu beleuchten, stellte ich später an Stahlmagneten und durch Influenz magnetisirten Eisenstäben einige Messungen an, deren Ergebnisse ich mir hier mitzutheilen erlaube.

31) Da ich jedoch, nach dem Vorgange Lenz's und Jacobi's, zu diesen Messungen die in einer Inductionsspirale erregten momentanen Ströme benutzt, und ihre Stärke dem Sinus des halben an einem mit der Inductionsspirale verbundenen Galvanometer beobachteten Ablenkungswinkels proportional gesetzt habe, ist es nöthig vorher eine Einwendung, welche gegen die Genauigkeit dieser Methode erhoben werden könnte, zu beseitigen. Die der Theorie des Pendels entlehnte Proportionalität der Stärke des momen. tanen Inductionsstromes und des Sinus des halben Ablenkungswinkels kann nur als bewiesen betrachtet werden, wenn die durch den Strom wie durch einen Stoss in Bewegung gesetzte Galvanometernadel während ihrer Bewegung allein der erdmagnetischen Kraft unterworfen ist, was jedoch nicht der Fall. Die in Bewegung begriffene Nadel wirkt inducirend, sowohl auf die Drahtwindungen als auf die übrigen metallischen, meist zur Dämpfung der Bewegung angebrachten Theile des Galvanometers. Die schnelle Abnahme der Oscillationen der Nadel liefert den Beweis, dass die so entstandenen Inductionsströme kräftig auf sie zurückwirken. Es würde äußerst schwierig seyn a priori zu entscheiden, ob, trotz dieser störenden Einwirkung, die Formel  $\sin \frac{1}{2}\alpha$  (wo  $\alpha$  den Ablenkungswinkel andeutet) noch als Maass des momentanen Stromes anwendbar sey; ich erachtete daher für nöthig, diesen Punkt durch Versuche zur Entscheidung zu bringen, und schlug dazu folgenden Weg ein.

32) Sey k die elektromotorische Kraft der Induction, R der Widerstand im Schliesungsbogen, S die Stromstärke, so ist, dem Ohm'schen Principe zusolge:

$$8=\frac{k}{R}$$
.

Ist nun die Stromstärke dem Sinus des halben Ablenkungswinkels  $\alpha$  proportional, so kann man, da die Einheit, worauf k sich bezieht, willkührlich ist, setzen:

$$\sin \tfrac{1}{2}\alpha = \frac{k}{R}.$$

Bleibt daher in einer Versuchsreihe k constant, während R bei jedem Versuche einen andern Werth erhält, so muß  $\sin \frac{1}{2} \alpha$  dem R umgekehrt proportional seyn.

Zur Erhaltung einer constanten Kraft wurde bei jedem Versuche eine kleine, auf die Mitte eines Magnets geschobene Inductionsspirale, deren Enden durch lange Kupferdrähte mit dem Galvanometer verbunden waren, plötzlich vom Magnete abgeschoben. Damit der Widerstand nach Belieben geändert werden könne, war in der Kette ein Wheatstone'scher Rheostat angebracht. Das vom geschickten Mechanikus C. Becker in Arnheim versertigte Galvanometer hatte eine astatische Doppelnadel, deren Schwingungsdauer ungefähr 12 Sec. war. Das jedesmal genau auf 0° erfolgende Zurückkehren der Nadel zeigte, dass ihr magnetischer Zustand während der Versuche unverändert blieb.

Nennt man r die Zahl der Drahtwindungen auf der hölzernen Rolle des Rheostats, r' den übrigen unbekannten Widerstand einer Drahtwindung als Einheit bezogen, so

ist 
$$R=r+r'$$
, und  $\sin \frac{1}{2}\alpha = \frac{k}{r+r'}$ .

Folgende Tabelle enthält die für verschiedene Werthe von r beobachteten Ablenkungswinkel  $\alpha$  und ihre Vergleichung mit den berechneten. Man sieht, dass jede Beobachtung drei Mal wiederholt und daraus der mittlere Werth

genommen ist. Ich habe die einzelnen Beobachtungen mit angegeben, damit man den bei denselben erreichten Grad von Genauigkeit beurtheilen könne. Die unbekannten Constanten k und r' sind mittelst der Methode der kleinsten Quadrate, welche auch bei allen späteren Reihen angewandt wurde, aus den gesammten Beobachtungen berechnet worden. Ich fand k=46.81; r'=77.82.

Windungen	Gesammt- widerst.		Ablenkungswinkel a							
d. Rheostats	r+r'.	, B	eobachte	et.	Mittel.	Berechn.	Δα.			
5	82,82	68°,8	68°,8	68°,9	68°,50′	68°,50′	0'			
. 20	97,82	57,2	57,2	57,1	57,10	57,11	<b>– 1</b>			
40	117,82	46,8	46,8	46,8	46,48	46,49	<b>—</b> 1			
60	137,82	39 ,7	39 ,8	39,7	39 ,44	39 ,43	+1			
90	167,82	32,4	32,5	32,4	32 ,28	32,24	+ 4			
120	197,82	27,3	27,3	27,3	27,18	27,22	_ 4			
160	237,82	22,9	22,9	22,9	22,54	22,42	+12			
200	277,82	19,4	19,3	19,4	19,22	19,24	<b>– 2</b>			
250	327,82	16 ,3	16,0	16,3	16,12	16,25	-13			

Die Uebereinstimmung der Beobachtung und der Berechnung ist so groß, daß man die übrigbleibenden Differenzen, welche höchstens  $0^{\circ}$ ,2 betragen, den Beobachtungsfehlern zuzuschreiben berechtigt ist. Ich glaube daher schliefsen zu können, daß die Formel  $\sin \frac{1}{2}\alpha$  zuversichtlich als Maaß des Inductionsstromes angewandt werden dürfe.

Vertheilung des Magnetismus im Stahlmagnete.

34) In meiner vorigen Abhandlung wurde bereits angedeutet, wie man die Stärke des magnetischen Moments an verschiedenen Stellen eines Stahlmagnets durch Inductionsversuche bestimmen könne. Ich zeigte dort (22), dass eine auf einen Magnet geschobene Inductionsspirale dieselbe inducirende Wirkung erleide, sey es, dass der Magnetismus plötzlich vernichtet, oder die Spirale plötzlich vom Magnete abgeschoben werde. Die erstgenannte, von Lenz und Jacobi bei Elektromagneten angewandte Verfahrungsart ist auf Stahlmagnete nicht anwendbar; ich folgte daher letzterer.

Die zu untersuchenden, vorher durch die Methode von Elias (Ann., Bd. 62, S. 249) bis zur Sättigung magneti-

sirten Stäbe wurden in einer auf dem magnetischen Meridian senkrechten Lage befestigt. Die Inductionsspiralen waren um dünne hölzerne Hülsen gewunden, welche die Magnete so nahe umschlossen, dass nur der zum leichten Abschieben nöthige Spielraum übrig blieb. Beim Abschieben wurde die Spirale weit genug vom Magneten entfernt, um sicher zu seyn, dass ein weiteres Entfernen die Induction nicht vermehren könne. Außer dem durch lange Kupferdrähte mit der Spirale verbundenen Galvanometer war ein Rheostat in der Kette angebracht, um die Stärke des Inductionsstromes in jeder Reihe dermassen reguliren zu können, dass die Ablenkung der Nadel nicht zu groß würde. Zufolge dieser Vorrichtung und des Unterschiedes der angewandten Inductionsspiralen war der Leitungswiderstand in jeder Reihe ein anderer; die Ergebnisse der verschiedenen Reihen sind deshalb nicht unter einander vergleichbar.

35) In den nun folgenden Tabellen enthält die erste Kolumne die Entfernung der Mitte der Inductionsspirale von der Mitte des Magnets; die Zahlen der zweiten und dritten geben die mittlere Ablenkung der Nadel beim Abschieben der Spirale über den nächsten Magnetpol. Jede Zahl ist das Mittel aus drei Beobachtungen. Die vierte Kolumne enthält die Mittelzahl aus den beiden vorhergehenden. Die fünfte enthält die nach der Formel

$$\sin \frac{1}{2}\alpha = a - b(\mu^x - \mu^{-x})$$

berechneten Ablenkungen; die bei jedem Stabe angegebenen Werthe der Constanten a, b,  $\mu$  sind mit Hinzuziehung aller Beobachtungen bestimmt. Die Differenzen der Beobachtung und Berechnung sind in der letzten Kolumne notirt. Bei der Vergleichung dieser Differenzen mit den in der ersten Abhandlung bei den Elektromagneten von Lenz und Jacobi gefundenen ist es nothwendig zu bemerken, dass letztere sich auf den halben Ablenkungswinkel  $\frac{1}{4}\alpha$  beziehen, und deshalb, wenn ihr Größenverhältnis zu den unterstehenden richtig geschätzt werden soll, verdoppelt werden müssen.

### I. Quadratischer Magnet, lang 500 Mm., breit und dick 20 Mm., Länge der Inductionsspirale 20 Mm.

log b = 9,69062a = 1,48648 $log \mu = 0.01590.$ Entfernung Ablenkung der Nadel  $= \alpha$ . von der Mitte. N. Pol. S. Pol. Mittel. Berechn. 61° 8′ (¹) 60° 14' 60° 41' 60° 44′ - 3' 0 Ctm. 2 60 26 60 46 60 36 60 23 +1359 38 4 58 52 59 15 **59 20** 57 48 57 33 57 18 6 **57** 36 - 3 8 **55** 16 54 56 **55** 6 55 11 - 5 **52 32** 51 9 10 46 **52 52** 5 12 48 26 47 58 48 12 48 20 43 54 14 44 0 **43** 50 43 55 38 48 **39** 16 6 38 57 38 49 **32 52** 33 50 33 21 33 18 5 **26** 36 **27** 36 20 27 6 **26** 40 +2622 20 19 27 19 **3**3 15 15 13 23 20 15 23 --10

## II. Quadratischer Magnet, lang 625 Mm., breit und dick 26 Mm., Länge der Inductionsspirale 20 Mm.

a = 0,58646 log b = 8,97883  $log \mu = 0,02348$ .

Entfernung von der	A	Δα.			
Mitte.	N. Pol.	S. Pol.	Mittel.	Berechn.	2 4.
0 Ctm. 4 - 8 - 12 - 16 - 20 - 24 - 26 - 28 - 30 -	47° 0′ 46 2 44 18 41 48 37 48 32 14 25 2 20 36 15 50 9 52	46° 16′ 45 50 44 20 41 18 37 0 31 28 24 2 19 52 14 56 9 8	46° 38′ 45 56 44 19 41 33 37 24 31 51 24 32 20 14 15 23 9 30	46° 39' 46 6 44 24 41 31 37 21 31 44 24 28 20 7 15 15 9 48	- 1' -10 - 5 + 2 + 3 + 7 + 4 + 7 + 8 -18

1) Der Theorie zufolge müsste der Inductionsstrom der nämliche seyn, sey es, dass die Spirale von der Mitte des Magnets über den Nordpol oder über den Südpol abgeschoben würde. Ich sand aber durchgängig die Ablenkung der Nadel in diesen beiden Fällen mehr oder weniger ungleich, ohne den Grund dieser Abweichung auffinden zu können.

III. Cylindrischer Magnet, lang 802 Mm., dick 16,5 Mm., Länge der Inductionsspirale 10 Mm.

a == 0	,46658	log b = 8,14	1700 log	$\mu=0.0364$	<b>95.</b>				
Entfernung	A	Ablenkung der Nadel = a.							
Miue.	N. Pol.	S. Pol.	Mittel.	Berechn.	A a.				
0 Ctm.	52° 2'	52° 28′	52° 15′	52° 1′	+14'				
8 -	51 10	51 10	51 10	51 10	<b>—</b> 7				
16 -	48 8	48 0	48 4	48 11					
20 -	45 46	45 0	45 23	45 33	10				
24 -	42 10	41 8	41 39	41 47	8				
28 -	36 58	36 0	36 29	36 31	— 2				
32 -	29 44	29 2	29 23	29 13	十10				
36 <b>-</b>	19 30	19 10	19 20	19 6	十14				
39,3 <b>-</b>	7 46	7 38	7 42	7 53	—11				

- 36) Beim Ueberblick dieser Tabellen ergiebt sich, dass die an den beiden Hälften jedes Stabes in gleicher Entsernung von der Mitte erhaltenen Ablenkungen größere Unterschiede zeigen als die von Lenz und Jacobi bei Eisenstäben beobachteten. Dieses kann jedoch nicht den Beobachtungen zugeschrieben werden, da die drei Beobachtungen, aus welchen jedesmal das Mittel genommen wurde, höchst selten mehr als 0°,3 differirten; es findet aber seine Erklärung in der größeren Schwierigkeit, stählerne Stäbe gleichmäsig zu härten, als homogenes weiches Eisen darzustellen.
- 37) Die Kleinheit der Differenzen Δα zeigt ferner, dass die Kettenlinie bei Stahlmagneten eine eben so große Annäherung giebt, als bei Elektromagneten. Indessen ist zu bemerken, dass auch bei jenen die letzte Differenz immer negativ und außerdem eine mehr oder wenig regelmäßige Folge der Zeichen + + merkbar ist, wie wir dieß früher (27) bei den Elektromagneten fanden. Obwohl daher die Beobachtungen die Vermuthung, dass die Vertheilung des Magnetismus in Stahl- und in Elektromagneten das nämliche Gesetz befolge, bestätigen, bleibt es jedoch zweiselhaft, ob die Kettenlinie die wahre Intensitätscurve sey. Diesen wichtigen Punkt bestimmter zu prüfen, stellte ich, in der Ueberzeugung, daß die Form der Curve desto deutlicher hervortreten müsse, je länger der Magnet im Ver-

Länge die Dicke 100 Mal übertraf, eine letzte Beobachtungsreihe an. Wie ich schon beim Stabe III gethan, wurden die Beobachtungen auch jetzt bis an das äußerste Ende des Stabes fortgesetzt, so daß bei der letzten Beobachtung die hölzerne Hülse, die etwas breiter war als die Drahtspirale, ganz am Ende des Stabes lag; demgemäß wurde die Spirale nur 10 Mm. lang genommen.

38) Die Wichtigkeit der aus dieser Reihe hervorgehenden Folgerung veranlasst mich, in solgender Tabelle die einzelnen Beobachtungen mitzutheilen. Die oben (35. Note) bemerkte Ungleichheit der Induction, je nachdem die Spirale von der Mitte des Stabes über den Nord- oder den Südpol abgeschoben wurde, fand zufällig bei diesem Stabe nicht statt. Bei der Berechnung der Werthe von a, b und  $\mu$  ist die letzte Beobachtung nicht mit benutzt, damit die Abweichung der Intensitätscurve von der Kettenlinie am Ende des Stabes, falls sie wirklich vorhanden, deutlicher hervortreten möchte. Man wird sehen, dass dieser Zweck nicht versehlt worden ist.

1V. Cylindrischer Magnet, lang 801 Mm., dick 8 Mm., Länge der Inductionsspirale 10 Mm. 1).

a = 0,22640 log b = 8,51401  $log \mu = 0,02150$ .

Entfern. von der	Able	Ablenkung der Nadel $= \alpha$ .									
Mitte.	N. Pol.	S. Pol.	Mittel.	Berechn	A 08.						
0 Ctm. 8 - 16 - 20 - 24 - 28 - 32 - 36 -	21°,8 21°,9 21°,9 21 ,2 21 ,5 21 ,0 20 ,2 20 ,0 20 ,1 18 ,9 18 ,9 18 ,9 17 ,8 17 ,8 17 ,8 16 ,7 16 ,7 16 ,6 14 ,8 14 ,9 14 ,7 11 ,0 10 ,9 11 ,0	21°,9 21°,8 21°,9 21 ,0 21 ,1 20 ,9 18 ,8 18 ,8 18 ,7 17 ,6 17 ,8 17 ,8 17 ,0 17 ,0 16 ,8 16 ,1 16 ,3 16 ,3 14 ,9 14 ,5 14 ,8 11 ,1 10 ,9 11 ,0	21°,52′ 21 , 7 19 ,26 18 ,19 17 ,22 16 ,27 14 ,46 10 ,59	21°,21′ 20 ,58 19 ,46 18 ,48 17 ,33 15 ,58 13 ,59 11 ,32	+31' + 9 -20 -29 -11 +29 +47 -33						
39,25 <b>-</b>	4,0 3,8 3,9	4,0 4,1 4,1	3,59	9,8	-5°9′						

39) In dieser Reihe sind die Differenzen zwischen der Beobachtung und der Berechnung nicht nur viel größer als

<sup>1)</sup> Dieser Magnet und der vorhergehende waren von Gussstahl, und glashart.

in jeder der früheren, sondern sie besolgen auch einen mehr regelmäsigen Gang, und vorzüglich weicht der beobachtete Werth von α am Ende des Stabes von der sich an die übrigen Beobachtungen so nahe wie möglich anschließenden Kettenlinie ganz und gar ab. Ich solgere daraus, daß, obwohl die Kettenlinie hei Magneten, die höchstens funszig Mal länger als dick sind, eine in den meisten Fällen genügende Annäherung liesert, die wahre Intensitätscurve, oder mit anderen Worten, das Gesetz der Vertheilung des Magnetismus im Stahl- und Elektromagneten noch zu sinden sey.

Vertheilung des Magnetismus in zwei gleichen, mit den ungleichnamigen Polen sich berührenden Magneten.

- 40) Wenn die ungleichnamigen Pole zweier Magnete aneinandergelegt sind, wird der Magnetismus jedes Magnets durch den Einstus des anderen verstärkt, und zwar am kräftigsten an der Bertihrungsstelle, immer schwächer nach dem entfernten Ende hin. Es entsteht dadurch in jedem Magnete eine unsymmetrische Vertheilung des Magnetismus; die in der Mitte des Stabes gelegene neutrale Linie ändert ihre Stelle, und nähert sich dem Pole, der mit dem zweiten Magnete in Berührung ist. Hievon überzeugt man sich leicht, wenn man eine kleine Declinations- oder Inclinationsnadel längs dem Magnete hinführt. Seyen SN, S'N' (Fig. 2, Taf. II) die zwei Magnete; M, M' die Stellen der neutralen Linien, so findet man, während der Berührung, diese Linien nach m, m' versetzt, so dass z. B. der Stab SN südpolar von S bis m, nordpolar von m bis N ist. Die Schnelligkeit der Schwingungen der zu diesem Versuche angewandten Nadel zeigt zugleich, dass die Intensität des freien Magnetismus zwischen m und m' durch die Berührung sehr geschwächt und in der Berührungsstelle selbst = 0 ist.
- 41) Man betrachte nun die zwei Stäbe als ein Ganzes, und es wird sogleich einleuchten, dass solches sich in dem Zustande besinde, dessen ich als einer Darlegung, wie in einem Magnete consequente Punkte entstehen können, Erwähnung gethan (14). Denn obwohl die Verstärkung

des magnetischen Moments an den Enden N und S' am größten ist, so bleibt dennoch, wegen der nicht vollkommenen Berührung, das Moment der dortigen Theilchen niedriger als in der Mitte jedes Stabes bei m und m'; daher findet man, von S nach N' fortschreitend, in m ein Maximum, in NS' ein Minimum, in m' ein zweites Maximum. Die der früheren Abhandlung entlehnten Fig. 3 u. 4, Taf. II, sind daher auf den gegenwärtigen Fall anwendbar; erstere zeigt die wahre Vertheilung des Magnetismus längs dem Doppelstabe, letztere versinnlicht die Vertheilung des freien Magnetismus und die dreimalige Abwechslung der Polarität.

Es schien mir wichtig, den gegenseitigen Einslus der Magnete durch genaue Messungen zu bestimmen. Da dieser nur eine temporäre, mit der Berührung der Magnete zugleich aushörende Krästigung des magnetischen Moments veranlasst, kann zu seiner Bestimmung die von Lenz und Jacobi angewandte Methode besolgt werden; der bleibende Magnetismus der Magnete hingegen wird durch die in (34) angezeigte Methode gemessen werden müssen.

42) Meine Versuche wurden daher in folgender Weise angestellt. Nachdem der Magnet SN gehörig befestigt war, wurde eine mit den Drahtenden des in einer Entfernung von 6,5 Met. aufgestellten Galvanometers verbundene Inductionsspirale auf die zu untersuchende Stelle des Magnets gebracht und die Ablenkung der Nadel beim Abschieben der Spirale über das nächste Ende des Magnets beobachtet. Dann wurde die Spirale wieder an die nämliche Stelle gebracht, der Magnet S'N' angelegt, und, bei unveränderter Lage der Spirale, plötzlich abgerissen und entfernt, wobei zugleich die Ablenkung der Nadel notirt wurde. Endlich wurde die erste Beobachtung nochmals wiederholt, damit es erhelle, ob der bleibende Magnetismus des ruhenden Magnets SN beim Anlegen und Abreissen des zweiten ten Magnets abgeändert worden sey. Kaum bedarf ich hinzuzufügen, dass keine Beobachtung geschah, bevor die Nadel auf 0° zur Ruhe gekommen war.

Die Magnete waren 625 Mm. lang, 20 Mm. breit und dick; eines ist schon oben unter No. II erwähnt worden.

Die Inductionsspirale und der Galvanometer waren auch dieselben wie damals; nur der Widerstand in der Kette war ein anderer.

43) In folgender Tabelle sind die Ergebnisse der Beobachtungen zusammengestellt. Die erste Kolumne giebt die Entfernung der Mitte der Spirale von der Mitte des Magnets SN; die zwei folgenden enthalten die beobachteten Ablenkungen der Nadel beim Abschieben der Spirale vor dem Anlegen und nach dem Abreißen von S'N'. Ist  $\alpha$  die mittlere Ablenkung aus II und III, und  $\alpha'$  die Ablenkung IV, dann wird, hinsichtlich des unter der Inductionsspirale gelegenen Theils des Magnets,  $sin \frac{1}{2}\alpha(V)$  das Moment des bleibenden,  $sin \frac{1}{2}\alpha'$  (VI) das Moment des inducirten Magnetismus seyn. Die Summe  $sin \frac{1}{2}\alpha + sin \frac{1}{2}\alpha'$  (VII) bezeichnet daher das magnetische Moment während der Berührung des Magnets ').

Enti		I. g von litte.	der	II. III. α.		IV. α'.	V. $\sin \frac{1}{2}\alpha$ .	$VI.$ $\sin \frac{1}{2}\alpha.$	VII. sin ½α +sin ½α'.
				ļ	·				1 3377 2 40 .
<b>30</b>	Ctm.	nach	N.	160,0	15°,8	440,1	0,1383	0,3754	0,5137
28	-	_	-		26 ,0	37,0	0,2241	0,3173	0,5414
24	-	_	-	41,9	42 ,3	23,9	0,3592	0,2071	0,5663
20	-	_	-	55,5	55,2	18,1	0,4643	0,1573	0,6216
16	-	•••	-	65,9	65,9	13 ,2	0,5439	0,1149	0,6588
12	-	-	***	74,3	74,1	9,4	0,6032	0,0819	0,6851
8	-	-	<del>.</del>	80 ,1	80,2	6,9	0,6438	0,0602	0,7040
4	-	-	-	•	83 ,7	5,2	0,6675	0,0454	0,7129
0	-	-	-	84 ,8		3,8	0,6711	0,0349	0,7060
_	Ctm.	nach	$S.(^2)$		83 ,7	4,25	·	<b>'</b>	•
4	-	-	-	•	<b>82</b> , <b>0</b>	3 ,0	0,6557	0,0262	0,6819
8	-	-	-	78,0	77 ,8	2,4	0,6286	0,0209	0,6495
12	-	-	_	72,8	73,0	1,7	0,5941	0,0148	0,6089
16	-	-	~		65 ,3	1,4	0,5391	0,0122	0,5513
20	-	-	-	_	55,2	1,4	0,4637	0,0122	0,4759
24	-		-	43,0	43,0	<b>0</b> ,8	0,3665	0,0070	0,3735
28	-	-	-		26,8	0,5	0,2309	0,0044	0,2353
<b>30</b>	-	-	-	16,9	16,8	0,3	0,1465	.0,0026	0,1491

<sup>1)</sup> Zur Prüfung der Genauigkeit der angewandten Methode wurde die Spirale, wenn sie auf dem Theile MS lag, zuweilen auch während der Berührung der Magnete abgeschoben. Der Sinus des alsdann beobachteten halben Ablenkungswinkels stimmte jedesmal innerhalb der Gränzen der wahrscheinlichen Beobachtungssehler mit der Summe sin 2 a+sin 2 a' überein.

<sup>2)</sup> Von hier an wurde die Spirale, bei den Beobachtungen II und III, über den Südpol abgeschoben.

41) Aus der Vergleichung der zusammengehörigen Zahlen in II und III ergiebt sich, dass die durch Insluenz von S'N' veranlasste Abänderung des magnetischen Zustandes von SN schnell vorübergehend gewesen. Wenn daher ein bis zur Sättigung magnetisirter Stahlstab einer seinen Magnetismus erhöhenden Insluenz ausgesetzt wird, kehrt er, wie das weiche Eisen, beim Aushören dieses Einslusses sehr bald in den früheren Zustand zurück.

Ferner zeigen die Zahlen in IV und V, dass die temporäre Verstärkung des Magnetismus zwar von N nach S fortwährend geringer, jedoch noch bis am Ende S merkbar war.

Endlich ersieht man aus VII, dass das Maximum des magnetischen Moments durch die Influenz des Magnets S'N' - von der Mitte von SN ungefähr 4 Ctm. nach N hin versetzt worden.

Der Inhalt der Tabelle ist in Fig. 5, Taf. II, anschaulich dargestellt. A'M'B ist die Intensitätscurve des bleibenden Magnetismus; A'mB' die Intensitätscurve während der Berührung des Stabes S'N'. Die Ordinaten PQ, PR in jedem Punkte P sind daher dem magnetischen Momente des Stabes in diesem Punkte, vor und während der Berührung, proportional.

Vertheilung des Magnetismus in einem der Influenz von Magneten ausgesetzten Eisenstabe.

45) Die von mir aufgestellte Theorie ergab unter andern Folgerungen den merkwürdigen Satz, dass auf jeder Endstäche eines Magnets eine Menge freien magnetischen Fluidums vorhauden sey, die nicht nur durch die allgemeine Formel  $y = -\frac{dz}{dx}$  nicht angedeutet wird, sondern die auch zuweilen dem freien Fluidum in der durch diese Endstäche begränzten Hälfte des Magnets entgegengesetzt seyn kann (13). Ich zeigte daselbst, dass dieser Fall bei einem Magnete eintreten müsse, sobald das magnetische Moment von der Mitte nach den Enden fortwährend zunimmt. Damals Poggendorff's Annal. Bd. LXXIV.

fehlten mir die experimentalen Beweise zur Bestätigung dieses Satzes; erst später bemerkte ich, dass dieser Zustand sehr leicht in einem durch Insluenz temporär magnetisirten Eisenstabe hervorgebracht werden könne.

- 46) Wenn man einen mit einem Magnet NS (Fig. 6, Taf. II) in Berührung gebrachten Eisenstab AB mittelst einer kleinen Declinations- oder Inclinationsnadel untersucht, so findet man, dass er in seiner ganzen Länge denselben freien Magnetismus zeigt, als der anliegende Magnetpol. Das allgemeine Gesetz der Abstosung gleichnamig magnetisirter Körper scheint daher zu fordern, dass zwischen dem Stabe und dem Magnete Abstosung stattfinde; dennoch wird, wie bekannt, der Stab vom Magnete angezogen.
- 47) Dieses Paradoxon zu lösen, braucht man nur den magnetischen Zustand des Stabes näher in's Auge zu fassen. Sey, wie die Figur andeutet, der anliegende Pol ein Nordpol, so erfolgt durch dessen Influenz eine Trennung der magnetischen Fluida im Eisen; das Nordsluidum wird nach B hin abgestofsen, das Südfluidum nach A hin ange-Jedes Eisentheilchen wird ein Magnetchen mit einem Nordpole nach B, einem Südpole nach A hingesendet, Da aber der Magnet auf die naheliegenden Theilchen kräftiger, auf die weiter abgelegenen immer schwächer wirkt, so muss das magnetische Moment der Theilchen in B am schwächsten seyn, und nach A hin zunehmen, dergestalt, dass in der Richtung von B nach A jeder Südpol eines vorhergehenden Theilchens schwächer ist, als der Nordpol des folgenden. Lässt man daher (5) die entgegengesetzten Pole zweier anliegenden Theilchen zusammenfallen, so wird der schwächere Südpol vom stärkeren Nordpol neutralisirt und es bleibt in der ganzen Länge des Stabes freies Nordsluidum übrig. Nur an der Endfläche A finden die Südpole der letzten Theilchen keine weiter an sie gränzenden; das in ihnen vorhandene Südsluidum bleibt daher ungeschwächt, und diess ist der Grund weshalb der Eisenstab am Mag-Man kann sich außerdem leicht überzeugen, nete festhält. dass die Menge des freien Südsluidums in A der ganzen im

Stabe und an der Endsläche B vorhandenen Menge freien Nordsluidums gleich ist.

- 48) Es wäre jedoch möglich, dass die Sache sich anders verhielte. Die unmittelbare Influenz des Nordpols N macht zwar die näher gelegenen Eisentheilchen stärker magnetisch als die weiter abgelegenen; jedoch könnte die gegenseitige Einwirkung der nunmehr magnetisirten Theilchen, welche der Kräftigung der mittleren am günstigsten ist, diesen Zustand abändern und ein Maximum des magnetischen Moments in einer gewissen Entfernung von A veranlassen. Das freie Fluidum würde dann an der Stelle dieses Maximums =0, und von da nach A hin südpolar seyn. Indessen lehrt die Beobachtung das Gegentheil, so oft der Stab den Magnet berührt; liegt aber der Stab in gewisser Entfernung vom Magnete, so beobachtet man auf ihm eine neutrale Linie, die bei geringer Entfernung dem Ende A nahe ist, bei größerer Entfernung sich mehr der Mitte nähert und bei unendlicher Entfernung des Magnetes gerade in die Mitte fallen würde. Im magnetischen Zustande eines in der Richtung der Inclinationsnadel dem Einflusse des Erdmagnetismus ausgesetzten Eisenstabes findet man letzteren Fall realisirt.
- 49) Folgende Versuchsreihe wurde mit einem 938 Mm. langen, 20 Mm. breiten und dicken Eisenstabe, und dem 500 Mm. langen Magnete, dessen oben unter No. I erwähnt, angestellt. Stab und Magnet waren in inniger Berührung auf eine dünne hölzerne Latte befestigt. Eine 20 Mm. lange, mit dem Galvanometer verbundene Inductionsspirale wurde nach und nach auf verschiedene Stellen des Stabes und des Magnetes gebracht, und die Stärke des magnetischen Momentes unter der Spirale auf gewöhnliche Weise durch das Abschieben der Spirale bestimmt. Dieses geschah über B oder über S hin, je nachdem die Spirale links oder rechts von der Mitte M, in deren Nähe die neutrale Linie war, auflag. Nachdem die Beobachtungen beendigt waren, wurde der Eisenstab entfernt und der Magnet hinsichtlich seines bleibenden Magnetismus untersucht.

Die Lage der Mitte der Inductionsspirale ist für den Stab durch deren Entfernung von A, und für den Magnet durch die Entfernung von M angegeben.

Beim Eisenstabe, der außer Berührung des Magnetes kaum merkbare Spuren von Magnetismus zeigte, ist nur der inducirte Magnetismus in Betracht zu ziehen. Die von diesem Magnetismus beim Abschieben der Spirale hervorgebrachten Ablenkungen der Nadel sind in der zweiten, die Sinus der halben Ablenkungswinkel in der dritten Kolumne enthalten.

Beim Magnete deuten  $\alpha$  und  $\alpha'$  die während der Berührung und nach der Entfernung des Eisenstabes beobachteten Ablenkungswinkel an. Daher ist  $\sin \frac{1}{2}\alpha$  das Maaß des durch Reaction des Eisens verstärkten magnetischen Momentes an der Stelle der Inductionsspirale, und  $\sin \frac{1}{2}\alpha'$  das Maaß des Momentes des bleibenden Magnetismus. Die Differenz  $\sin \frac{1}{2}\alpha - \sin \frac{1}{2}\alpha'$  giebt demzufolge das Moment des im Magnete inducirten Magnetismus.

Jeder Werth von  $\alpha$  und  $\alpha'$  ist aus drei Beobachtungen abgeleitet; nur die der Mitte des Magnetes zugehörigen Zahlen beruhen auf sechs Beobachtungen. Die an derselben Stelle beobachteten Ablenkungen waren in dieser Reihe durch eine Ungenauigkeit in den Schließungen weniger übereinstimmend als sonst der Fall war; da jedoch nicht die Prüfung eines numerischen Gesetzes, sondern nur eine Erläuterung des wechselseitigen Einflusses des Eisenstabes und des Magnetes erzielt worden, schien es mir unnöthig, die Versuche zu wiederholen.

Eisenstab BA.

Entfernung von A.	Ablenkung a.	$sin \frac{1}{2}\alpha$ .		
90 Ctm.	1º 38'	0,0142		
<b>80</b> -	4 8	0,0361		
70 -	6 42	0,0584		
60 -	8 40	0,0756		
50 -	11 16	0,0982		
40 -	15 56	0,1386		
30 -	23 2	0,1996		
<b>25</b> -	25 56	0,2244		

Entfernung von A.	Ablenkung a.	sin ½a.		
20 Ctm.	29° 26′	0,2540		
15 -	34 2	0,2926		
10 -	39 14	0,3357		
5 -	43 38	0,3716		
2 -	46 12	0,3923		

Magnet NS.

Entf	Entfernung von der		Ablenkung.			<b>5•</b>	sin ½a.	sia ta'.	$\sin \frac{1}{2}\alpha - \sin \frac{1}{2}\alpha'$ .	
	Mit	te.		α.		a	ı <b>'</b> .		100 200	
24	Ctm.	nach	N.	54°	<b>40</b> ′	179	4'	0,4592	0,1484	0,3108
20	-	•	-	63	38	40	4	0,5272	0,3426	0,1846
16	-	-	-	<b>72</b> -	48	56	34	0,5934	0,4738	0,1196
12	-	-	-	83	<b>42</b>	70	50	0,6672	0,5795	0,0877
8	-	-	_	89	12	81	14	0,7021	0,6510	0,0511
4	-	-	-	92	18	86	46	0,7212	0,6869	0,0343
0	-	_	_	90	16	88	55	0,7087	0,7004	0,0083
4	Ctm.	nach	S.	88	24	85	58	0,6972	0,6818	0,0154
8	_	-	-	80	6	78	42	0,6435	0,6341	0,0094
12	-	-	_	68	26	<b>69</b>	2	0,5623	0,5666	-0,0043
16	-	· <b>-</b>	_	54	48	54	30	9,4602	0,4579	0,0023
20	-	•	-	38	20	37	30	0,3283	0,3214	0,0069
24	-	-	-	15	12	15	14	0,1323	0,1325	<b>—0,0002</b>

- 50) Aus diesen Beobachtungen erhellet, dass nicht nur der Eisenstab durch Einsluss des Magnetes einen beträchtlichen Grad von Magnetismus erhalten, sondern dass auch der magnetische Zustand dieses letzteren, vorzüglich am anliegenden Ende, durch die Reaction des Eisens sehr merkbar verstärkt worden, demzusolge die neutrale Linie ungefähr 4 Ctm. nach dem Stabe hin fortgerückt ist. In Fig. 6, Tas. II, sind die Ergebnisse der Beobachtung anschaulich vorgestellt: PM'Q ist die Intensitätscurve des Magnets außer Berührung mit dem Eisenstabe, dessen Intensitätscurve dann mit der Axe BA zusammenfällt. Dahingegen sind B'CA' und P'm'Q' die Intensitätscurven des Stabes und des Magnetes während der Berührung.
- 51) Der magnetische Zustand eines zwischen den entgegengesetzten Polen zweier gleichen Magnete gestellten Eisenstabes geht aus Obigem leicht hervor. Alle Eisentheilchen werden in diesem Falle im nämlichen Sinne magnetisirt, am stärksten an den Enden, am schwächsten in der

Mitte. Daher ist (13) der freie Magnetismus in jeder Hälfte des Stabes gleichnamig mit dem diese Hälfte berührenden Magnetpol, und nimmt nach der Mitte hin, wo eine neutrale Linie ist, ab. Auf den beiden Endflächen hingegen ist der entgegengesetzte freie Magnetismus vorhanden; daher die Anziehung zwischen dem Eisenstabe und den Magneten. Von der Wahrheit dieser Vorstellung wird man sich durch die einfachen Versuche überzeugen können.

Zusatz des Herausgebers. — Das vom Hrn. Verf. der vorstehenden Abhandlung im §. 46 erwähnte Paradoxon habe auch ich vor längerer Zeit, und zwar bei einem hufeisenförmigen Elektromagnet zu beobachten Gelegenheit gehabt. Wenn man über einem solchen Magnet, während er aufrecht steht, ein blosses Huseisen von gleichen Dimensionen hält, so zeigt es entgegengesetzte Polarität wie der Elektromagnet. Setzt man es aber mit diesem in Berührung, so ergiebt jeder Schenkel dieselbe Polarität wie der ihn tragende Schenkel des Elektromagnets. Man hat dann in dem Continuum einen Nord- und einen Südpol, die durch zwei Null-Linien in den beiden Biegungen getrennt sind. Ich glaube die Erscheinung erklärt sich am einfachsten, wenn man, im Sinne der Ampère'schen Theorie, annimmt, dass die im Huseisen und im Elektromagnet einander parallel gestellten Molecularströme von der Mitte der Drahtrollen aus nach beiden Seiten hin an Zahl abnehmen, und dass die Angabe des zur Prüfung der Polarität angewandten Probemagnets die Resultante der Einwirkung aller dieser Ströme auf denselben sey.

VII. Nachweis, dass in den elektrischen Polen des Boracits und Titanits sowohl während ununterbrochen steigender als sinkender Temperatur ein Wechsel der Elektricitäten stattsindet; von VV. Hankel.

Im 50. Bande dieser Annalen, S. 244 ff. und S. 471, habe ich Versuche mitgetheilt, aus welchen hervorgeht, dass bei den Krystallen des Boracits und Titanits sowohl während ununterbrochen steigender als sinkender Temperatur ein Wechsel in den Elektricitäten der einzelnen Pole eintrat. Beim Boracit ist dieser Wechsel sogar ein wiederholter, so dass z. B. eine Ecke des Boracitwürfels bei anfangender Erwärmung erst -, dann bei weiter steigender +, und bei noch weiter steigender wieder -; beim Abkühlen dagegen erst +, dann beim weiteren Sinken der Tempera. tur —, und zuletzt wieder + wird. Analog verhalten sich diejenigen Ecken des Krystalles, welche bei steigender Temperatur zuerst + sind. Diese mir wichtig scheinende Thatsache batte ich nicht versäumt durch zahlreiche, mit der größten Genauigkeit, und in mehrfachen Abänderungen angestellte Versuche zu bestätigen.

Die HH. P. Riess und G. Rose, welche im 59. Bande dieser Annalen, S. 351 ff. eine Abhandlung über die Elektricität, welche die Krystalle durch Erwärmen zeigen, bekannt gemacht, glaubten indess gefunden zu haben, dass die von mir beobachteten Wechsel der Elektricitäten nicht existiren; sie schrieben dieselben vielmehr einer von mir übersehenen Aenderung der Wärmebewegung im Innern des Krystalles zu, und glaubten, dass nach der von ihnen angewandten Methode, welche solche unregelmäsige Wärmebewegungen nicht erlaubte, diese Wechsel auch nicht beobachtet würden.

In Erwiederung hierauf machte ich im 61. Bande dieser Annalen, S. 281, die Mittheilung, daß auch nach der

von dem Hrn. P. Riess angewandten Untersuchungsmethode diese Wechsel ebenfalls in der früher von mir beschriebenen Weise einträten. In einem Nachtrage zu der oben erwähnten Abhandlung wiederholen aber die HH. Riess und Rose in demselben Bande, S. 664 ff., ihre vorige Behauptung über das Nichtvorhandenseyn dieser Wechsel der Elektricitäten, ohne dass sie neue Versuche angestellt hätten; wenigstens geht diess aus ihren Worten nicht hervor.

Unter solchen Umständen hielt ich es für besser, dass dieser streitige Punkt erst zwischen den HH. Riess und Rose und mir auf eine bestimmte Weise erledigt würde, ehe eine weitere Veröffentlichung darüber geschähe. Ich benutzte deshalb die Anwesenheit des Hrn. Prof. Kämtz aus Dorpat hier in Halle im Sommer 1844, um demselben die Wechsel der Elektricitäten am Boracit und Titanit zu zeigen, und bat denselben dann, diese Resultate seiner eigenen Beobachtungen, bei denen auch Hr. Prof. Schweigger noch zugegen war, auf seiner beabsichtigten Reise nach Berlin dem Hrn. Dr. Riess mitzutheilen. Diese Mittheilung hatte Hr. Prof. Kämtz auch Hrn. Dr. Riefs gemacht, und ich hoffte, dass letzterer sich dadurch bewogen fühlen würde, seine früheren Versuche zu wiederholen. Da dieses aber nicht geschehen war, so benutzte ich meine Anwesenheit in Berlin im vorigen Frühjahr, um den Hrn. Dr. Riess diese Wechsel der Elektricitäten mit seinen Apparaten nachzuweisen, und ihn so von der Richtigkeit meiner Beobachtungen zu überzeugen.

Bei der Wichtigkeit, welche mir diese Wechsel für die Lehre von der Thermoelektricität der Krystalle zu haben scheinen, erachte ich es indess nicht für überslüssig, eine vollständige Beobachtungsreihe am Boracit und am Titanit mitzutheilen, und zugleich das Versahren zu beschreiben, durch welches Jeder mit der größten Leichtigkeit diese Wechsel zu beobachten vermag.

In der Fig. 7, Taf. II, stellt ABCD einen aus unverzinntem Eisenblech verfertigten Cylinder dar, welcher unten offen ist, oben aber einen schüsselförmig vertieften Bo-

den trägt. In diesen blechernen Cylinder wird die Spirituslampe F gestellt, deren Flamme gegen die untere Seite der schüsselförmigen Vertiefung schlägt. Unten sind in dem Umfange des Cylinders (wie bei C und D) mehrere kleine Oeffnungen eingeschnitten, um neue Luft eintreten zu las-Die erhitzte Luft findet ihren Abzug durch die eingesetzte Röhre BE; diese Röhre ist durchaus nöthig, damit nicht die Elektricität während der Erwärmung der Krystalle aus dem nachher zu erwähnenden Leitungsdrahte GH hinweggenommen werde. Die Vernachlässigung dieser Vorsicht hat wahrscheinlich die HH. Riess und Rose verhindert, die Wechsel bei steigender Temperatur zu beobachten. In der Seitenwand des Cylinders ist dem Dochte der Lampe gegenüber noch eine kleine Oeffnung angebracht, um durch dieselbe die Lampe anzünden und ausblasen zu können. In der schüsselförmigen Vertiefung AB befinden sich reingesiebte Eisenfeile, und in diese wird der Krystall völlig eingetaucht, mit Ausnahme derjenigen Stelle, deren Elektricität eben untersucht werden soll. Gesetzt, es handle sich um die Bestimmung derjenigen Ecke eines Boracits, welche durch eine kleine Tetaëdersläche abgestumpft ist, wie in dem gleich nachher ausführlich angegebenen Versuche; dann wird der ganze Boracitwürfel, mit Ausschluss dieser kleinen Tetraëdersläche, in die Eisenfeile eingesenkt. Die kleine allein freigebliebene Fläche wird darauf mit dem Ende G eines Drahtes in Berührung gebracht, dessen anderes Ende H in Verbindung ist mit dem Goldblättchen I eines Elektrometers mit trockner Säule. Das Ende G des Drahts kann man entweder an einem beweglichen isolirenden Arme befestigen, so dass es sich abwechselnd der kleinen Tetraëdersläche nähern und dann wieder entfernen lässt, oder es kann (was noch unzweideutiger und besser ist, und in der letzten Zeit stets von mir geschah) ein für alle Mal mit dieser kleinen Fläche in Berührung gesetzt werden.

Sehr zweckmäsig ist es, diese kleine Tetraëdersläche, deren Elektricität bestimmt werden soll, mit etwas Graphit zu bestreichen, um ihr eine leitende Obersläche zu geben.

Es geschieht diess einsach durch Bestreichen mit der Spitze einer recht weichen Bleiseder. Die Einsetzung des Krystalles in die Eisenseile muss mit Vorsicht geschehen, damit die Eisenseile nicht mit dem Graphit in Berührung komme, und die Elektricität des Poles ableite. Auf diese Weise ist es ganz unmöglich, dass an irgend einer Stelle des Krystalls sich Elektricität anhäusen, und die Beobachtungen stören kann; denn da der Draht GH durch den Graphittüberzug mit der ganzen Tetraëdersläche in leitender Verbindung ist, so wird durch seine ableitende Berührung auch die Elektricität dieser Fläche hinweggenommen, während die mit dem Erdboden in Verbindung stehende Eisenseile die Elektricität aller übrigen Theile des Krystalles ableitet.

Bei dem nachfolgenden ausführlich angegebenen Versuche befanden sich neben dem Krystall zwei Thermometer, welche bis zu 400° C. eingetheilt waren. Während ich früher Thermometer gebrauchte, an welchen kugelförmige Quecksilbergefässe sich befanden, zog ich es diessmal vor, Thermometer mit angeblasenen Cylindergefäßen anzuwenden. Diese cylindrischen Gefässe waren nicht gänzlich in die Eisenfeile eingehüllt, sondern ragten zum Theil darüber hin-Beide Thermometer haben daher in den nachher folfolgenden Versuchen nicht den Zweck, die Temperatur des Krystalles genau zu bestimmen: sie sollen nur dienen, um durch ihren Gang die bestimmte Versicherung zu geben, dass keine Aenderung in der Wärmebewegung stattgefunden hat. Es war ferner nicht möglich beide Thermometergefässe, die übrigens nicht einmal genau gleiche Größe besassen, genau bis zu gleicher Tiefe einzusenken; daher stieg das eine Thermometer rascher als das andere, weil es dem erhitzten leisernen Boden der schüsselförmigen Vertiefung näher stand. Hierauf kommt aber, wie schon bemerkt, bei den folgenden Versuchen gar nichts an, weil dieselben allein dienen sollen, um das Vorhandenseyn der Wechsel der Elektricitäten ohne vorangegangenen Wärmewechsel aufzuzeigen.

Ich habe die Versuche noch auf eine andere Weise ab-

geändert, um unregelmässige Wärmebewegungen gänzlich auszuschließen; ich streute nämlich über den Krystall (nachdem er wie vorhin in die Eisenseile eingesetzt war) und die Thermometergefässe und über die ganze Obersläche AB der Eisenseile eine Zoll dicke Lage trocknen Sandes, und die Erscheinung blieb dennoch dieselbe. Unter den verschiedensten Umständen treten die Wechsel der Elektricitäten auf gleiche Weise ein, so dass also ein jeder Verdacht eines sie erzeugenden unregelmässigen Wärmeeinslusses von selbst schwindet.

Um jeden Einwand gegen diese Versuche zu entfernen habe ich dazu ein Elektrometer HMN angewandt, das Hr. Dr. Rieß die Güte hatte mir nach dem Muster des seinigen ansertigen zu lassen und auf seine Brauchbarkeit vor der Zusendung zu prüfen. Mit diesem Instrumente sind die nachfolgenden Versuche angestellt. Da diese Versuche nun von meinen früheren nicht abweichen, so folgt daraus nothwendig, daß ich auch mit meinem früher gebrauchten Elektrometer im Stande gewesen bin, richtige, von Täuschungen freie Resultate zu erlangen. Den Draht GH habe ich von einer Länge von wenigen Zollen bis zu mehreren Fußen angewendet, ohne daß sich Aenderungen in dem Gang der Erscheinungen zeigten.

Es ist längst bekannt, dass Boracit, wenn er nur wenig erwärmt wird, nur eine Elektricität zeigt, und beim Erkalten dann die entgegengesetzte. Wird er jedoch stärker erhitzt, so zeigt er innerhalb der Temperaturen von ungefähr 120° C. an bis zu 225° ¹), sowohl während der Erwärmung, als auch während der Erkaltung, die umgekehrten Elektricitäten als bei niedrigeren Temperaturen. Wird der Krystall nicht über 225° erhitzt, so zeigt er beim Erwär-

1) Diess sind Angaben aus Versuchen mit einem Thermometer, woran eine Kugel geblasen war, die dem Krystall so nahe als möglich gebracht wurde, während es bei den gleich anzusührenden Versuchen nicht die Absicht war, die Temperatur des Krystalles genau zu bestimmen, sondern mich nur durch doppelte Thermometer vor jeder Zusälligkeit in dem VVechsel der Temperatur zu sichern, weil darauf allein die nur gemachten Einwendungen sieh begegnen.

men und beim Abkühlen also nur einen Wechsel, ist z. B. an einer bestimmten Ecke beim Erwärmen zuerst — und dann +, und beim unmittelbar darauf folgenden Abkühlen auch wieder zuerst —, und dann +. Wird der Krystall noch weiter erhitzt, so tritt ein zweiter Wechsel der Elektricität ein, so dass dann die Elektricitäten in der gleich zu Anfang, S. 231, erwähnten Weise auseinander folgen.

Ich habe nun den Krystall bei den nachfolgenden Versuchen zuerst nur so weit erhitzt, dass er beim Erwärmen und Abkühlen nur einen Wechsel, dann aber so weit, dass er beim Erwärmen und beim Abkühlen zwei Wechsel zeigte. Um die Versuche möglichst verschieden zu machen, habe ich den Krystall bei dem zweiten Versuche mit einer Zoll dicken Schicht Sand bestreut.

Die nachstehenden Versuche wurden von mir allein angestellt; ich habe bei denselben zuerst die Zeiten einer Uhr, dann den Stand der beiden Thermometer und dann die Art der Elektricität in der angegebenen Reihenfolge beobachtet und aufgeschrieben. Es sind also die in einer horizontalen Reihe stehenden Beobachtungen nicht völlig gleichzeitig, sondern kurz hinter einander, obwohl nicht in genau gleichen Intervallen angestellt. Nach jeder Beobachtung der Elektricität wurde die im Drahte GH angehäufte Elektricität durch eine dem Silberdrahte GH genäherte Spiritusslamme vollständig entzogen, obwohl auch diese Vorsicht von keinem wesentlichen Einflusse bei diesen Versuchen ist (vielmehr ist es interessanter das Instrument ganz unberührt zu lassen, und fortwährend zu beobachten, wie die Elektricität bei steigender Temperatur eine Zeit lang mit steigt, dann schwächer wird, dann auf Null kommt und endlich sich umkehrt).

#### Der Boracit.

Eine kleine Tetraëdersläche eines Boracitwürfels (die Bd. 50, S. 494, mit r bezeichnete) wurde mit Graphit bestrichen, in die Eisenseile eingesetzt, mit dem Drahte GH in Verbindung gebracht, erwärmt, um mich von der Brauch-

barkeit der Einrichtung zu überzeugen, und gleich nach der Abkühlung von Neuem erhitzt. Nach der Abkühlung von dieser zweiten Erwärmung wurde Sand aufgestreut und zum dritten Male erhitzt.

Zeit.	Thermo- meter I.	Thermo- meter II. C.	Elektri- cität.	Zeit.	Thermo- meter 1.	Thermo- meter II. OC.	Elektri- cität.
0' 0"	34	351		30′ 45″	178	186	
1 0	33	341		31 20	170	178	
1 45	32	33 <sup>1</sup>		32 0	162	169	
2 55	32	34	† <sub>1</sub>	32 45	152	158	
3 40	40	46	ŏ ′	33 45	144	149	
4 30	53	64		34 30	135	141	
5 25	74	86		35 20	126	130	_
6 15	90	105		36 15	119	123	. <u>—</u>
7 5	107	123		37 5	112	116	
7 45	122	140		<b>38 0</b>	105	109	?
8 30	134	152	<b> </b>	<b>39</b> 0	99	102	? 0 +
9 15	150	166		39 55	<b>92</b>	95	<b> </b>
10 0	160	178	<b>-</b>	40 55	86	89	1
10 50	173	188		41 45	82	85	<b>+</b>
11 30	182	200	-	42 25	79	$81\frac{1}{2}$	+
12 20	195	212	<b>—</b>	43 10	75	78	+
13 10	204	219	0	44 0	71	$73\frac{1}{2}$	+
13 5 <b>5</b>	214	230	+	45 0	67	691	<b>+</b>
14 50	224	241	+	46 0	63½	$65\frac{1}{3}$	+
15 40	<b>230</b>	250		47 0	60	$62\frac{1}{2}$	+
16 25	239	257	+	48 0	57	59	+
17 10	245	262	+	49 0	54	56	+ 2
17 55	248	265	+	50 0	51	53	+ °)
18 45	250	268	+	51 0	36	901	
19 40	252	271	+	58 0	38	$\frac{38_{7}^{1}}{361}$	十
20 30	254	273	+	60 0	36	$36_{2}^{\bar{1}}$ $36$	‡4)
21 20	255	275	+++++	61 0 61 50	35 41	47	† ')
22 20	255½	276	+	61 50 62 45	53	64	
23 20	256	$277\frac{1}{2}$	+ 21	63 20	66	80	
24 10	256	279	+ <sup>2</sup> )	64 5	79	96	
24 45	256	279	<b>+</b>	64 55	95	114	
25 40 96 95	250	268 253	+ 2)   + 0	65 45	110	130	_
26 25 27 25	238	238 238		66 30	124	144	
27 25 28 10	224 213	226	-	67 20	138	157	
28 10 29 45	205	216	_	68 15	151	171	
29 43 29 30	195	204		69 0	165	185	
30 5	187	198	_	69 55	179	200	<b> </b> —

<sup>1)</sup> Lampe wurde angezündet.

<sup>2)</sup> Lampe wurde ausgelöscht.

<sup>3)</sup> Ein Zoll dicke Sandschicht aufgeschüttet.

<sup>4)</sup> Lampe angezündet.

Zcit.		Thermometer 11. C.	Elektri- citāt.	Zeit.		Thermo- meter II. • C.	Elektri- cităt.
70′ 55″	192	213		2' 10"	268	280	0
71 55	204	224	0	3 0	258	266	0
72 55	217	237		3 45	247	254	0
73 55	230	249	1	4 40	235	240	十3)
74 55	237	256	4	5 40	226	230	+
75 50	243	263	∔	6 30	217	220	_
76 45	250	268	+++++++++++	7 30	205	206	+") - - -
77 45	254	272	∔	8 30	197	199	_
78 45	258	276	+	9 20	188	190	_
79 45	262	287	∔	10 5	181	183	
80 45	266	284	<u>+</u>	10 45	173	174	_
81 45	269	288	-	11 45	165	167	_
82 45	272	291	-	12 45	158	159	<b> </b>
83 45	275	234	∔	13 45	150	151	
84 45	278	298	-	14 45	144	145	_ _ _ _
85 45	281	301	∔	15 45	136	1361	_
<b>86</b> 45	2834	304	) <del>-</del>	16 45	130	1304	<b> </b>
87 45	285	306		18 0	122	1221	-
88 45	287	308	_	19 0	117	1174	_
89 45	289	311	_	20 0	112	1121	
90 45	291	312	_	21 0	107	1074	_
91 45	2921	315		<b>22</b> 0	102	1021	0
92 45	294	3161	_	<b>23</b> 0	98	98	j.
93 45	295	3171		24 0	93	93	+ ;
94 45	2961	318	-	<b>25 0</b>	89	89	+
<b>95</b> 45	2981	319		<b>26</b> 0	85	85	1 —
96 45	300	329 ¹)	_	<b>27 0</b>	82	82	+
• 97 45	301	329		<b>28 0</b>	78	78	+
<b>98</b> 45	302	332	-	<b>32 0</b>	652	653	+ + + e.c.
99 45	299	219	-2	42 0	48	48	+
100 30	289	307	_ `	elc.	elc.	etc.	elc.
1 15	279	292	<b>—</b>	ı	l		

Der Titanit.

Der zu den nachfolgenden Versuchen angewandte Titanitkrystall war der Zwillingskrystall, welcher schon im 50. Band dieser Annalen, S. 246, beschrieben ist. Es bedeute die Fig. 8, Taf. II, den Hauptschnitt durch die Hauptaxe und die Klinodiagonale, so daß P und P' die Durchschnitte durch die beiden mit der Basis parallelen Flächen,

<sup>1)</sup> Das Quecksilber stieg im zweiten Thermometer ruckweise von 319° bis 329°.

<sup>2)</sup> Lampe ausgelöscht.

<sup>3)</sup> Diese positive Elektricität trat sehr stark auf.

also P = oP; Y und Y' sind dann die Durchschnitte mit den Flächen von  $P\infty$ , und X und X'M Durchschnitte mit den Flächen  $\S P\infty$ . Fast in der Mitte der Fläche X saßs ein kleiner Krystall a. Die Lage der einzelnen elektrischen Pole am Titanitkrystall werde ich in einer späteren Abhandlung genauer angeben; für jetzt liegt es mir nur daran, den bestimmten Nachweis zu geben, daß auch bei dem Titanit ein Wechsel der Pole eintritt.

In der nachstehend ausführlich mitgetheilten Versuchsreihe wurde eine kleine Stelle auf der Mitte der Kante von P' und X,  $6^{mm}$  lang und  $1^{mm}$ ,5 breit, mit Graphit bestrichen, der Krystall, mit Ausnahme dieser kleinen Stelle, in Eisenfeile eingesetzt, und die mit dem Graphit bestrichene Stelle mit dem Leitungsdrahte GH in Berührung gebracht. Der Krystall wurde erst bis  $110^{\circ}$  erhitzt, und dann gleich nach diesem Abkühlen die folgende Versuchsreihe gerade auf dieselbe Weise, wie die weiter vorn mitgetheilte, angestellt.

Zeit.	Thermometer I. C.	Thermo- meter II. OC.	Elektrici- tät.	Zeit.		Thermometer II.  C.	Elektrici- tät.
0'	29	30	0 1)	24'	202	201	0
1	34	39	+ '	25	195	193	+
2	46	54	Ì - <b>∔</b> │	26	182	180	-
3	69	74	<del>   </del>	27	167	164	- <del> -</del>
3 4 5 6 ·7 8	75	94	-	28	154	152	+
5	91	114	++	29	142	139	+
6	110	135		30	130	127	<del>   </del>
$\cdot ar{7}$	125	150	<b>-</b>	31	120	117	+
8	141	165	-	32	110	107	<del>- -</del>
9	155	178		<b>3</b> 3	100	97	+ :
10	168	188	_	34	92	90	-
11	175	194	_	35	86	84	+
12	180	200		36	79	$77\frac{1}{2}$	l ∔ .
13	186	206		37	73	$71\frac{1}{2}$	+
14	190	209	5	38	67	66	+
15	195	214	?	39	62	61	0 0
16	200	216	0	40	57	56	) 0
17	203	217	0	41	53	<b>52</b>	_
19	208	217	?	42	50	49	-
21	209	216	$0^{-2}$	43	46	451	-
$oldsymbol{23}$	208	209	0 ′	45	42	41	_
				etc.	etc.	etc.	etc.

<sup>1)</sup> Lampe wurde angezündet.

<sup>2)</sup> Lampe wurde ausgelöscht.

### VIII. Eine magnetische Beobachtung.

Ich besitze unter verschiedenen magnetischen Vorrichtungen einige Rollen Draht auf Messinghülsen von 4 Zoll Par. Länge und 8 Lin. Par. Durchmesser innerer Oeffnung. Jede Rolle enthält 3 Pfund Kupferdraht von einer Par. Lin. Dicke, und es gehören dazu zwei Eisenkerne von  $4\frac{1}{2}$  Zoll Länge, ein hohler, der willig in die Hülse geht, und ein solider von 4 Par. Lin. Dicke, der sich wiederum willig in die Durchbohrung des hohlen schieben lässt.

Wenn man diese Kerne in die Hülse einer der zuvor horizontal gelegten Rollen steckt, so dass die Mitte des hohlen mit der Mitte der Rolle zusammenfällt, der innere solide aber an einem Ende ein wenig, etwa eine Linie, aus dem hohlen hervorragt, und man verbindet nun die Rolle mit einer kleinen Batterie, etwa von zwei Grove'schen Bechern, so wird im Moment des Schließens der solide Eisenkern bis etwa zur Hälfte gewaltsam herausgestoßen.

Ich glaube die Erscheinung ist nicht ganz ohne Interesse. Sie zeigt nämlich, dass in der magnetisirenden Einwirkung auf den innern soliden Eisenkern die Drahtrolle die Oberhand hat über den hohlen Eisenkern, indem beide Kerne in gleichem Sinne magnetisirt worden sind; dass aber in der Wirkung auf den bereits erregten Magnetismus des soliden Eisenkerns die Rolle dem hohlen Kern nachsteht, denn ohne diesen letzteren würde der solide Kern nicht herausfahren, sondern sich genau in die Mitte der Rolle schieben.

Poggendorff.

# IX. Ueber die Rolle, welche der Sauerstoff in der Grove'schen Gassäule spielt; von C. F. Schoenbein.

Schon geraume Zeit, bevor Hr. Grove seine interessante Gassäule construirte, hatte ich die Thatsache ermittelt, dass Platin in einer Wasserstoffatmosphäre sich schnell positiv polarisirt und das so beumstandete Metall, mit gewöhnlichem Platin Volta'sch combinirt, eine wirksame Kette bildet, während gewöhnliches Sauerstoffgas auf das Platin keinen merklichen, d. h. nicht den entgegengesetzten Volta'schen Einfluss ausübt. Ich schrieb daher dem am Platin haftenden Wasserstoff ein elektromotorisches Vermögen zu, ähnlich dem, welches Zink, Eisen u. s. w. gegenüber dem Platin besitzt, und hielt den gewöhnlichen Sauerstoff für einen Volta'sch indifferenten Körper. Da auch Gold, Silber, Kupfer u. s. w., wenn diese Metalle bei der Elektrolyse des Wassers als negative Elektroden dienen, sich positiv polarisiren, von freiem Wasserstoffgas aber nicht zu einem merklichen Grade in diesen Zustand versetzt werden, so vermuthete ich, dass die Ursache dieser positiven Polarität ein Wasserstoffsuboxyd seyn möchte, welches sich bei der Wasserelektrolyse an jenen Elektroden auf eine secundäre Weise bilde, wie ich andererseits angenommen, dass die negative Polarisation, welche an den positiven Elektroden unter den eben erwähnten Umständen auftritt, von einem Wasserstoffsuperoxyd (dem Ozon) herrühre, das sich ebenfalls in Folge der Wasserelektrolyse an den positiven Elektroden erzeugt. Der erwähnten Thatsachen halber sprach ich zu seiner Zeit die Vermuthung aus, es möchte vielleicht unter dem Einfluss des Platins aus Wasserstoffgas und Wasser ein Wasserstoffsuboxyd entstehen, und dieses eigentlich die Ursache der positiven Polarität seyn, welche das genannte Metall in einer Wasserstoffatmosphäre erlangt; der isolirte Wasserstoff also eben so wenig eine positiv elektromotorische

Kraft besitze, als der isolirte Sauerstoff die entgegengesetzte.

Die Abhandlung des sinnreichen englischen Physikers über die Volta'sche Gasbatterie, welche in dem letzten Ergänzungshefte dieser Annalen abgedruckt ist, giebt mir Veranlassung, noch einmal auf die Frage: welche Rolle der Sauerstoff in der besagten Gassäule spiele, zurückzukommen. Wenn ich anders die Ansicht Hrn. Grove's richtig verstanden habe, so geht dieselbe dahin, dass zur Stromerzeugung freier Sauerstoff an dem einen Ende einer stetigen Reihe von Wassertheilchen eben so nothwendig sey, als es freier Wasserstoff am andern Ende dieser Reihe ist, und dass zwischen beiden Elementen zwar ein elektromotorischer Gegensatz bestehe, der Wasserstoff aber nicht mehr elektropositiv, als der Sauerstoff elektronegativ sey. Einen entscheidenden Beweis für die Richtigkeit dieser Annahme findet Hr. Grove in der Thatsache, dass eine mit blossem Wasserstoff construirte Gassäule nach einiger Zeit keinen Strom mehr liefert, falls nämlich der Zutritt von Sauerstoffgas oder atmosphärischer Luft zu der Flüssigkeit der Säule vollständig unterbrochen wird. Das Aufhören des Stromes tritt nach Hrn. Grove dann ein, wann die die negativen Platinelektroden der Gassäule umgebende Flüssigkeit au freiem Sauerstoff gänzlich erschöpft ist. Diese Thatsache beweist meines Bedünkens nicht, was sie beweisen soll, und hat meine ursprüngliche Ansicht über die Volta'sche Bedeutung des Sauerstoffs in der Grove'schen Gassäule nicht im Mindesten verändert. Die Gründe, welche mich bestimmen, auf derselben zu beharren und immer noch anzunehmen, dass der Wasserstoff in der erwähnten Vorrichtung mit Bezug auf die in ihr stattfindende Stromerzeugung eine primitive, der Sauerstoff dagegen nur eine secundare, d. h. depolarisirende Rolle spiele, sind Folgende:

1) Wasser, aus welchem der darin gelöste atmosphärische Sauerstoff mit größter Sorgfalt entsernt worden, z. B. durch Auskochen oder Behandlung mit Schwefelwasserstoff u. s. w., liefert immer noch einen Strom, wenn sich an dem

einen Ende einer stetigen Reihe von Molecülen dieser Flüssigkeit freier Wasserstoff und Platin befindet, und die Kette durch dieses Metall geschlossen wird. Allerdings hört dieser Strom bei völligem Luftabschlus nach einiger Zeit auf, was aber nach meinem Dafürhalten seinen Grund einzig und allein in der positiven Polarisation der negativen Elektroden der Gassäule hat, welche Polarisation bald so bedeutend wird, dass dieselbe der an den positiven Elektroden wirksamen elektromotorischen Kraft des Wasserstoffs das Gleichgewicht zu halten im Stande ist. Dass unter den angegebenen Umständen die negativen Elektroden wirklich positiv polarisirt werden, zeigt der unmittelbare Versuch. Irgend eine Substanz oder Mittel, wodurch diese Polarisation aufgehoben, d. h. der an den negativen Elektroden haftende Wasserstoff (oder Wasserstoffsuboxyd) weggeschaft wird, verursacht auch wieder die ursprüngliche Strömung. Wir wissen nun, dass Platin von reiner Obersläche mit Wasser, Wasserstoff und Sauerstoff in Berührung gesetzt, diese Gase selbst bei gewöhnlicher Temperatur zum Verschwinden bringt, indem es Wasserbildung verursacht. Der gleiche Vorgang findet in der Grove'schen Gassäule statt, in den Röhren nämlich, welche den Sauerstoff enthalten. Befände sich in diesen Röhren anstatt des Platins ein anderes Metall, das die Verbindung des Sauerstoffs mit Wasserstoff nicht zu bewerkstelligen vermöchte, so würde der dort befindliche Sauerstoff völlig nutzlos seyn, d. h. zur Stromverstärkung nichts beitragen.

Würde der Wasserstoff, welcher an den negativen Elektroden der Gassäule auf elektrolytischem Wege ausgeschieden wird, an derselben vollständig haftend bleiben, so könnte allerdings aus leicht einsehbaren Gründen der Strom dieser Säule nur von unendlich kurzer Dauer seyn, in der Wirklichkeit also gar kein Strom stattfinden; allein die Flüssigkeit, welche die genannten Elektroden umgiebt, nimmt sofort einen Theil des an ihnen ausgeschiedenen Wasserstoffs auf, wie diess meine Versuche über die sogenannte Polarisation des Wassers u. s. w. gezeigt haben. (Lässt man näm-

lich durch reines, oder besser, durch gesäuertes Wasser einen noch so schwachen Strom gehen, so wird diese Flüssigkeit polarisirt werden, d. h. eine Kette bilden, die beim Schliessen mit Platin einen secundären Strom erzeugt, dessen Richtung entgegengesetzt ist derjenigen, in welcher der primitive Strom durch die Flüssigkeit gegangen. ser Thatsache habe ich den Schluss gezogen, dass die Flüssigkeit des Schenkels, welcher mit dem negativen Pole in Verbindung gestanden, Wasserstoff enthalte, herrührend von der durch den primitiven Strom verursachten Wasserelektrolyse; denn ganz dieselbe Stromerscheinung tritt ein, wenn wasserstofshaltiges Wasser mit gewöhnlichem Volta'sch zur Kette combinirt, und diese durch Platin geschlossen wird.) Da aber der mit den negativen Platinelektroden außer Berührung getretene Wasserstoff nicht mehr elektromotorisch wirken kann, so sieht man leicht ein, dass unter solchen Umständen auch die positive Polarisation der negativen Elektroden der elektromotorischen Kraft an den positiven Platinelektroden (in den Wasserstoffröhren der Grove'schen Gassäule) nicht das Gleichgewicht zu halten vermag. Es begreift sich aber auch unschwer, dass bei geschlossener Säule die negativen Elektroden endlich mit so viel Wasserstoff umgeben werden müsten, dass die hierdurch veranlasste positive Polarisation den primitiven Strom aufhebt.

2) Als Gegenstück zu einer mit blossem Wasserstoff construirten Gaskette oder Gassäule kann die Ozonkette angesehen werden; denn setzt man ozonhaltige Lust oder ozonisirten Sauerstoff an das eine Ende einer stetigen Reihe von Wassertheilchen, und schließt man diese Reihe zum Volta'schen Kreis, so entsteht ein Strom, der sich vom Wasser aus gegen das Ozon bewegt, während in der Wasserstoffkette der Strom vom Wasserstoff gegen das Wasser geht; es verhält sich somit das Ozon elektro-negativ, der Wasserstoff positiv. Der durch die Ozonkette erzeugte Strom ist anfänglich ebenfalls ziemlich stark, verliert aber bald an Energie, indem sich die positive Elektrode der

Kette negativ polarisirt. Dadurch, dass man diese Polarisation (in unserer Kette von Ozon oder Wasserstoffsuper-oxyd herrürend) mit Hülfe leicht oxydirbarer Materien oder sonstiger Mittel (z. B. durch Herausnahme der positiven Elektrode und Erhitzung derselben) vermindert oder gänzlich aufhebt, wird auch der primitive Strom der Kette theilweise oder völlig wieder zum Kreisen gebracht.

Sey nun das Ozon, nach Berzelius's Meinung blofser Sauerstoff von einer gewissen allotropischen Modification, oder, nach meiner Ansicht, ein Wasserstoffsuperoxyd:
jedenfalls beruht dessen elektromotorisches Vermögen auf
dem in ihm (dem Ozon) enthaltenen Sauerstoff, und ist
dieses Vermögen von der Art, dass es einen Strom hervorruft, ohne dass an dem Ende der stetigen Reihe von Wassertheilchen, das demjenigen entgegengesetzt ist, an dem das
Ozon sich befindet, freier Wasserstoff vorhanden zu seyn
braucht.

Diese Thatsache scheint mir ganz entschieden gegen die Grove'sche Ansicht zu sprechen, gemäß welcher beide Bestandtheile des Wassers im freien Zustande zur Stromerzeugung erforderlich sind. Denn wenn der englische Physiker die elektromotorische Ueberlegenheit des Wasserstoffs über den Sauerstoff nur als scheinbar bezeichnet und den Grund derselben in dem zufälligen Umstande findet, dass atmosphärischer Sauerstoff überall, namentlich auch im Wasser, vorhanden und schwer aus demselben gänzlich zu vertreiben sey, so kann Hr. Grove in Bezug auf die Ozonkette keine solche Argumentation anwenden, da sicher ist, dass weder in der atmosphärischen Luft, noch im Wasser freier Wasserstoff sich vorfindet. Wäre Hrn. Grove's Ansicht gegründet, so sollte das Ozon, mit Wasser Volta'sch combinirt, keine wirksame Kette bilden. Es verdient hier noch bemerkt zu werden, dass eine solche Ozonkette auch durch andere Metalle, als Platin, z. B. durch Gold, Silber u. s. w., geschlossen werden kann, ohne deshalb aufzuhören wirksam zu seyn.

3) Der letzt besprochenen Kette ganz analog sind die

mit einem metallischen Superoxyd und Wasser construirten Volta'schen Vorrichtungen. Wird an das eine Ende einer stetigen Reihe von Wassertheilchen das Superoxyd des Mangans, Bleis u. s. w. gesetzt, und das Ganze durch Platin zum Volta'schen Kreise geschlossen, so tritt ein merklich starker Strom auf, der ebenfalls vom Wasser aus gegen das Superoxyd sich bewegt, ohne dass freier Wasserstoff an das andere Ende der Reihe der Wassertheilchen gesetzt zu werden braucht. Natürlich hört auch dieser Strom in Folge der negativen Polarität, welche die positive Elektrode annimmt, nach einiger Zeit auf. Die erwähnte Stromerscheinung hat ihre nächste Ursache in dem zweiten Sauerstoffatom des Superoxyds, welches Atom in dem Zustande sich befindet, den ich mit dem Worte » oxylisirt « bezeichne. Es hat, mit andern Worten, dieses Sauerstoffatom eine Beschaffenheit ganz ähnlich oder vielmehr gleich derjenigen des Sauerstoffs eines Wassertheilchens, welches eben in der Elektrolyse begriffen ist. Es besitzt nämlich in beiden Fällen dieser Sauerstoff das Vermögen, mit dem Wasserstoff eines ihm benachbarten Wassertheilchens sich zu verbinden und den von dem letzteren getrennten Sauerstoff in den oxylisirten Zustand zu versetzen, falls nämlich die Theile einer solchen Vorrichtung eine in sich selbst zurückkehrende Linie oder eine geschlossene Kette bilden. Wie auf einem Wechsel von Oxylisation und Desoxylisation des Sauerstoffs und Wassers die Elektrolyse des letzteren beruht, und welche Bedeutung der oxylisirte Sauerstoff, also auch die Superoxyde in Volta'scher Beziehung haben, darüber werde ich später meine Ansichten auseinanderzusetzen mir erlauben.

Stellt man Chlor an das eine Ende einer stetigen Reihe von Chlorwasserstofftheilchen und schließt man diese Reihe durch Platin zur Kette, so entsteht ein Strom, der vom Chlorwasserstoff aus gegen das Chlor sich bewegt, und wird gleichzeitig die positive Platinelektrode in Folge des an ihr auf elektrolytischem Wege ausgeschiedenen Chlors negativ polarisirt; weshalb auch nach einiger Zeit der Strom

aushört. Wird Wasserstoff an das eine Ende einer stetigen Reihe von Chlorwasserstofftheilchen gebracht und diese Reihe durch Platin zum Volta'schen Kreise geschlossen, so tritt ebenfalls ein Strom auf, der vom Wasserstoff gegen. den Chlorwasserstoff sich bewegt. Aus dieser Thatsache erhellt, dass wie eine stetige Reihe von Wassertheilchen einen Strom erzeugt dadurch, dass an das eine Ende dieser Reihe nur Wasserstoff oder aber nur oxylisirter Sauerstoff gestellt und dieselbe durch Platin zur Kette geschlossen wird, so auch eine stetige Reihe von Chlorwasserstoffmolecüle sich verhält, falls man an ein Ende derselben entweder nur Wasserstoff oder nur Chlor bringt. Das gleiche Resultat wird erhalten, wenn man ein slüchtiges elektrolytisches Metallchlorid anstatt der Chlorwasserstoffsäure anwendet.

Brom und Bromwasserstoff oder elektrolytische Bromide, Jod und Jodwasserstoff oder elektrolytische Jodide befinden sich im gleichen Falle. Kann aber Chlor allein mit Chlorwasserstoff oder z. B. mit Zinnchlorür, oder Wasserstoff und Zinn allein mit Chlorwasserstoff oder Zinnchlorür wirksame Ketten bilden, so darf man sich wohl nicht verwundern, wenn unter gegebenen Umständen der (oxylisirte) Sauerstoff allein mit Wasser, oder der Wasserstoff allein (bei Anwesenheit von Platin) sich in gleicher Weise verhalten.

Nach meinem Dafürhalten sind die sogenannten einfachen Salzbildner die Superoxyde noch nicht isolirter Radicale, und enthalten, wie die bekannten Superoxyde, oxylisirten Sauerstoff, der jenen wie diesen ihr ausgezeichnetes elektromotorisches Vermögen ertheilt. Deshalb stelle ich auch die Chlor-, Brom- und Jodketten zusammen mit denen des Ozons und der metallischen Superoxyde. Sey dem aber wie ihm wolle, die Thatsache, dass diese Ketten wirksam sind bei Anwendung eines Elektrolyten, dessen Kation Wasserstoff ist, ohne dass hiezu freier Wasserstoff erforderlich ist, scheint mir jedenfalls so sehr zu Gunsten der von Hrn. Grove bestrittenen Ansicht über die vom

Sauerstoff in der Gassäule gespielten Rolle zu sprechen, dass es mir unmöglich ist, dieselbe aufzugeben. Auch bin ich überzeugt, der ausgezeichnete englische Physiker werde der erste seyn, welcher die von mir vorgebrachten Gründe mit der an ihm sowohl bekannten Unpartheilichkeit würdigen werde.

Basel im Januar 1848.

X. Ueber die Reflexion des Lichts an durchsichtigen Substanzen; von Hrn. Jamin.

Aus Versuchen, die später wohl noch ausführlich veröffentlicht werden, schließt der Verfasser:

1) dass es keine das Licht vollständig polarisirende Sub-

stanz gebe;

2) dass ein geradlinig polarisirter Strahl sich durch Reflexion immer in einen elliptisch polarisirten verwandele;

3) dass die Phasendisserenz von  $\pi$  zu  $2\pi$  übergehe, wenn

die Incidenz von 0° auf 90° wächst.

4) Dass die Polarisation der Vollständigkeit desto näher komme und die Fresnel'schen Gesetze desto richtiger werden, jemehr der Refractionsindex der Substanz abnimmt.

Folgenden Versuch hält er für den entscheidenden. Einen polarisirten Sonnenstrahl lasse man an irgend einer Substanz reflectiren und fange das Licht mit einem Quarzcompensator (compensateur de quartz à franges parallèles) auf. Geschieht die Reflexion ohne Phasenveränderungen, so dürfen seine Fransen nicht verschoben seyn. Sind sie dagegen nach einer oder der andern Seite verschoben, so folgt, dass die polarisirten Strahlen in den Hauptazimuten eine Phasendisserenz erlitten haben, welche die Verschiebung der Fransen kennen lehrt. Der Versuch zeigt, dass diese Verschiebung bei allen starren Substanzen immer in der Nähe des Polarisationswinkels stattfindet, wasfür ein Brechvermögen sie auch besitzen mögen. (Compt. rend., T. XXVI, p. 383.)

### XI. Ueber die Polythionsäuren; von Friedrich Kessler.

(Auszug aus der Inaugural-Dissertation de acidis polythionicis.

Berol. 1848. — Vom Hrn. Versasser mitgetheilt.)

Durch den allgemeinen Namen »Polythionsäuren« lassen sich die drei Säuren zusammenfassen, welche nach der von Berzelius vorgeschlagenen und jetzt allgemein angenommenen Bezeichnungsweise: Trithionsäure, Tetrathionsäure und Pentathionsäure genannt werden. Dass außer diesen und den schon seit längerer Zeit bekannten vier Säuren des Schwefels bis jetzt keine anderen Oxydationsstufen dieses Körpers dargestellt worden, kann man als entschieden annehmen, seitdem Fordos u. Gélis kürzlich gezeigt haben 1), dass der Chlorschwefel bei seiner Zerlegung mit Wasser - mit oder ohne Hinzukommen von schweslichter Säure - keine Säuren hervorbringt, welche die von Plessy angegebene Zusammensetzung: S5O7 und S6O7 besitzen, sondern dass auf diesem Wege nur die drei schon bekannten Polythionsäuren entstehen. Da bei der Bereitung dieser Säuren meistens dieselben Stoffe angewendet werden, da sie in ihren Reactionen sich nur wenig unterscheiden, und endlich die, welche mehr Schwefel enthalten, durch Ausscheidung eines Theils desselben sich leicht in die von geringerem Schwefelgehalt überführen lassen, so scheint es mir für eine übersichtliche Darstellung ihrer Eigenschaften am zweckmässigsten zu seyn, wenn ich in dem Folgenden zuerst ihre Bereitungsweise, dann ihr Verhalten zu Reagentien, endlich die Mittel, ihre Zusammensetzung zu bestimmen gemeinschaftlich abhandle. Die hier mitgetheilten Versuche gestattete mir Hr. Geheime Rath Mitscherlich in seinem Laboratorium anzustellen, wofür ich mich ihm zu größtem Danke verpflichtet fühle.

<sup>1)</sup> Annales de chimie et de physique. Troisième série XXII, p. 60 bis 84.

#### I. Darstellung der Trithionsäure und ihrer Salze.

Diese Säure, so wie ihre Salze bieten wegen ihrer ungemein leichten Zersetzbarkeit ein für die Untersuchung sehr unfruchtbares Feld dar.

Trithionsäure erhält man in wässriger Lösung, wenn man die Lösung des trithionsauren Kalis mit Kieselslussäure zerlegt. Es gelang mir auch bei Eiskälte nicht, diese Säure zu concentriren, ohne dass Schweselsäure und schweslichte Säure dabei frei wurden.

Trithionsaures Kali lässt sich leicht darstellen, entweder indem man, nach Plessy, schweslichte Säure in die Lösung von dithionichtsaurem Kali leitet, oder, nach Langlois, in die des Schweselkaliums, wo zuerst dithionichtsaures Kali, dann aus diesem das trithionsaure Kali gebildet wird.

Trithionsaures Natron darzustellen gelang keinem dieser beiden Chemiker, als sie die entsprechenden Natronsalze anwendeten. Ich versuchte es, indem ich aequivalente Theile trithionsaures Kali und saures weinsaures Natron in den geringsten Mengen warmen Wassers auflöste und die vermischten Auflösungen schnell bis 0° abkühlte. Die vom ausgeschiedenen Weinstein abgegossene Lösung wurde bei niedriger Temperatur im Vacuum eingedampft. Nachdem die Flüssigkeit etwa bis zur Hälfte ihres Volumens concentrirt und eine geringe Menge von Neuem ausgeschiedenen Weinsteins entfernt war, fing sie an schweflichte Säure zu verlieren, und ohne dass Schwesel ausgeschieden wurde, krystallisirte zuerst schwefelsaures Natron, zuletzt dithionichtsaures Natron, ohne dass etwas anderes dabei erhalten wurde. Die Zersetzung des Salzes muß auf folgende Weise vor sich gegangen seyn:

 $3 \text{ Na } S^3 O^5 = 4 S + \text{ Na } S + 2 \text{ Na } S$ 

Trithionsaure Baryterde erhält man, wenn man die Säure mit kohlensaurem Baryt sättigt und die Lösung mit einem großen Ueberschuß von wasserfreien Alkohol vermischt. Das Salz wird in glänzenden Blättchen niedergeschlagen und würde sich wohl schwierig in größeren Krystallen erhalten lassen, da sich seine Lösung unter Abscheidung von schweselsaurem Baryt sehr schnell zerlegt. Von dem zwischen Fließpapier getrockneten Salze gaben:

- I. 0,9219 Grm. beim Glühen 0,5862 Grm. schwefel-sauren Baryt.
- II. 0,4329 Grm. erst mit rauchender Salpetersäure, dann mit einer Auflösung von chlorsauren Kali in verdünnter Salpetersäure so lange erwärmt, bis aller Schwefel gelöst war, dann mit Chlorbarium im Ueberschuss versetzt 0,8226 Grm. schwefelsauren Baryt.

	Gefunden.		Atom.	Berechnet.	
	I.	II.			
В̀а	47,87		1	41,96	
S		26,22	.3	26,28	
0			5	21,90	
Ĥ			2	9,86	
	•	-		100,00.	

In Berzelius Lehrbuch, fünfte Auflage, III, S. 122 und 404, ist angegeben, man könne, nach Baumann 1), trithionsaure Salze darstellen, wenn man dithionsaure Salze mit Schwefel digerire. Von den Versuchen, aus welchen Baumann diesen Schluss gezogen hat, will ich nur den folgenden ansühren: Baumann suspendirt Mangansuperoxyd in einer Auflösung von Schwefelalkali (Fünffach-Schwefelkalium?) und leitet dann durch das Ganze schwefkichte Säure, wobei die Bildung des trithionsauren Salzes schnell von Statten geht. Baumann stellt sich diesen Process so vor, dass die schweslichte Säure erst das Mangansuperoxyd in dithionsaures Manganoxydul verwandle, dieses mit dem vorhandenen mehrfach Schwefelkalium in Schwefelmangan, dithionsaures Kali und Schwefel zerlegt werde, welche beiden letzten Körper nun im Entstehungsmomente sich zu trithiousaurem Kali vereinigten. Nun hat aber

<sup>1)</sup> Archiv für Pharmacie, Bd. 30, S. 286.

Langlois gezeigt '), dass aus Schweselkalium und schweslichter Säure allein auch trithionsaures Kali entstehe, es hat also vermuthlich bei Baumann's Versuch das Mangansuperoxyd eine sehr indifferente Rolle gespielt und eine Zwischenbildung von dithionsaurem Kali nicht stattgefun-Bei der Digestion dithionsaurer Salze mit Schwefel hat Baumann keineswegs Auflösungen der reinen Salze angewandt, sondern Flüssigkeiten, wie er sie aus der Zersetzung des frisch bereiteten dithionsauren Manganoxyduls mit überschüssigem kohlensauren und ätzenden Alkalien erhalten hatte. Dass durch die Einwirkung dieses Alkalis auf den Schwefel vielfache Täuschungen vorfallen mussten, liegt auf der Hand. Auch ist der einzige Beweis, welchen er für die Bildung von trithionsauren Salzen anführt, eine vorübergehend gelbe Färbung der Flüssigkeit, die er bisweilen beobachtete - es ist weder irgend eine Reaction der Trithionsäure namentlich angeführt, noch sind die speciellen Resultate einer davon angeblich gemachten Analyse angegeben.

Um jenen Täuschungen weniger ausgesetzt zu seyn, habe ich die Auflösungen reiner, vorher krystallisirter dithionsaurer Salze von Kali, Natron und Baryt mit feinzertheiltem (aus Schwefelmilch erhaltenen) Schwefel bei verschiedenen Temperaturen zwischen +30° und +100°, und bei verschiedenen Concentrationen lange Zeit hindurch digerirt, aber dabei niemals die geringsten Spuren weder von Trithionsäure durch die sonst so empfindlichen Reagentien: salpetersaures Silberoxyd und Cyanquecksilber, noch auch von einem ihrer Zersetzungsproducte: schweslichter Säure oder Schwefelsäure entdecken können; ich gewann vielmehr, nachdem ich den angewandten Schwefel abfiltrirt hatte, wieder die unveränderten dithionsauren Salze durch Krystallisation. Dass aber ein Ueberschuss von Alkali zur Bildung tritbionsaurer Salze nichts beitragen könne, geht schon daraus hervor, dass dieselben beim Erwärmen mit überschüssigem Alkali sogleich in dithionichtsaure und schwefelsaure Salze zerfallen.

<sup>1)</sup> Comptes rendus, XX, p. 503.

#### II. Darstellung der Tetrathionsäure und ihrer Salze.

Tetrathions äure ist zuerst von Fordos u. Gélis aus dem Barytsalze dargestellt worden, dieses, indem dithionichtsaure Baryterde mit Jod behandelt und das gebildete Jodbarium mit Alkohol ausgezogen wurde. Man erhält jedoch auf diesem Wege eine dem angewandten Material keineswegs entsprechende Ausbeute. Denn, nachdem das Jodbarium durch Alkohol ausgezogen ist, wozu ziemlich lange Zeit nothwendig ist, löst sich die zurückbleibende Masse nur mit Hinterlassung bedeutender Mengen von Schwefel und schwefelsaurem Baryt in Wasser auf, und in der Lösung ist dann, wie Plessy zuerst zeigte, auch noch trithionsaurer Baryt enthalten. Plessy bewies '), dass diese Zersetzung hervorgehe aus der Tendenz der Tetrathionsäure sich bei Gegenwart stärkerer Basen namentlich im Entstehungsmomente sehr leicht in trithionsaure Salze und Schwefel zu zerlegen, und dass die Tetrathionsäure im isolirten Zustande ungleich beständiger sey - ein Verhalten das dem der dithionichten Säure gerade entgegengesetzt ist.

Diese Beständigkeit behält die Säure auch bei, wenn sie mit schwächeren Basen vereinigt ist, und sie läst sich deshalb mit viel größerer Sicherheit aus dem tetrathionsaurem Bleioxyd darstellen, dessen Bereitung aus dem dithionichtsauren Bleioxyd Fordos u. Gélis bei ihrer ersten Arbeit freilich auch erwähnen, aber nicht weiter benutzt zu haben scheinen.

Dithionichtsaures Bleioxyd läst sich nicht gut aus salpetersaurem Bleioxyd und unterschweslichtsaurem Natron bereiten, da es mit großer Hartnäckigkeit einen Theil des ersten Salzes zurückhält. Man erhält es jedoch rein, wenn man zwei Theile unterschweslichtsaures Natron in viel warmem Wasser aussen und diese Lösung in eine gleichfalls verdünnte und warme Lösung von drei Theilen essigsaurem Bleioxyd unter beständigem Umrühren einsließen läst. Den mit viel warmem Wasser ausgewaschenen Niederschlag

<sup>1)</sup> Annales de chimie et de physique. Troisième série XX, p. 162 bis 175.

vermischt man noch feucht mit einem Theile Jod und rührt die zuerst breiartige Masse häufig um. Nach einigen Tagen ist alles in Jodblei und eine Lösung von tetrathionsaurem Bleioxyd verwandelt, die vollkommen frei von trithionsaurem Bleioxyd ist. Das Bleioxyd wird mit Schwefelsäure ausgefällt, und die überschüssig hinzugesetzte Schwefelsäure mit etwas kohlensaurem Baryt wieder entfernt. Die nun vollkommen reine Säure lässt sich im Wasserbade bis zu einem ziemlich geringen Volumen concentriren.

Man darf anstatt der Schweselsäure nicht Schweselwasserstoff zur Entsernung des Bleioxyds anwenden, da das
entstehende Schweselblei aus der Tetrathionsäure schweslichte Säure entwickelt, und man daher dann die Tetrathionsäure mit Pentathionsäure verunreinigt, oder vielleicht
letztere allein erhält.

Tetrathionsaures Kali wird erhalten, wenn man Jod zu einer concentrirten Auflösung von dithionichtsaurem Kali (das von schweslichtsaurem oder kohlensaurem ganz frei seyn muss) setzt, bis die jedesmal entstehende rothbraune Färbung nicht mehr verschwindet. Fügt man das Jod so allmälig hinzu, dass die Flüssigkeit sich nicht freiwillig zu stark erwärmt, so wird nur ein sehr geringer Theil des tetrathionsauren Kalis in Schwefel und trithionsaures Kali zerlegt. Das tetrathionsaure Kali schlägt sich während der Operation fast vollständig nieder. Jodkalium bleibt gelöst und wird mit absolutem Alkohol ausgezogen. Man löst darauf das tetrathionsaure Kali in warmem Wasser, filtrirt den ausgeschiedenen Schwefel ab, und setzt zu der Auflösung so lange Alkohol bis der jedesmal dadurch entstehende Niederschlag sich nur noch langsam wieder auflöst. Beim Erkalten schießt das tetrathionsaure Kali in großen Krystallen an, das zugleich entstandene trithionsaure Kali bleibt in der Lösung, und wird erst beim weiteren Eindampfen. oder Fällen mit mehr Alkohol und Aether in kleinen concentrisch gruppirten Prismen krystallisirt erhalten. thionsaures Kali wird auch als feinkörniger Niederschlag erhalten, wenn man eine hinreichende Menge von Tetrathionsäure zu einer alkoholischen Auflöeung von essigsaurem Kali setzt. Bewahrt man dieses Salz als feines Pulver getrocknet auf, so verändert es sich gar nicht: größere Krystalle schließen jedoch in ihren Höhlungen immer etwas von der Lösung des Salzes ein, die sich nach einigen Wochen in Schwefel und trithionsaures Kali zerlegt.

Tetrathionsaures Natron kann aus seiner wässrigen Lösung nur durch bedeutende Mengen von Alkohol niedergeschlagen werden. Ich habe es einmal erhalten, als ich zu einer concentrirten Lösung von dithionichtsaurem Natron so lange neutrales Kupferchlorid tropfenweis hinzufügte, bis sich das Kupferchlorür vollständig ausgeschieden hatte, und die darüberstehende Lösung schwach bläulich gefärbt war. Sie wurde dann filtrirt und mit viel Alkohol versetzt, wodurch das tetrathionsaure Natron ausgeschieden wurde. Das Salz schmilzt bei gelinder Wärme in seinem Krystallwasser-unter Ausscheidung von Schwefel und Entwicklung von schweflichter Säure. Sättigt man Tetrathionsäure mit kohlensaurem Natron, oder zersetzt tetrathiousaures Bleioxyd mit schwefelsaurem Natron, so erhält man beim Eindampfen nur eine vollständig in Schwefel, schwefelsaures und dithionsaures Natron zersetzte Masse.

Tetrathionsaure Baryterde erhält man in großen tafelförmigen Krystallen, wenn man zu einer Tetrathionsäure
von bekanntem Schwefelgehalt eine aequivalente Menge von
essigsaurem Baryt in Wasser gelöst und dann absoluten
Alkohol setzt. Die Zusammensetzung dieses Salzes ist nach
den Analysen von Pless y und Fordos u. Gélis bekannt.

Tetrathionsaure Strontianerde lässt sich auf dieselbe Weise wie das vorige Salz darstellen, wird aber weniger vollständig durch Alkohol abgeschieden. Beim Verdunsten seiner concentrirten wässrigen Lösungs chiesst es in dünnen Prismen an, wird aber dabei zum großen Theil in schweselsaure Strontianerde, Schwesel und schweslichte Säure zerlegt. Von dem durch Alkohol niedergeschlagen, zwischen Fliesspapier getrockneten Salz gaben:

0,5030 Grm. geglüht, dann mit concentrirter Schwefel-

säure beseuchtet und wieder geglüht, 0,2207 Grm. schwefelsauren Strontian:

	Gefunden.	Atom.	Berechnet.
Śr	24,78	1	24,74
S4 O5	·	1	49,54
Ĥ		6	25,72
			100,00.

Tetrathionsaures Bleioxyd lässt sich durch Verdunsten seiner wässrigen Lösung nicht krystallisirt erhalten, da diese auch unter der Lustpumpe beständig Krusten abscheidet, die aus Schwesel, schweselsaurem und dithionichtsaurem Bleioxyd bestehen. In glänzenden Blättchen wird das Salz durch Alkokol aus der mit einer Lösung von essigsaurem Bleioxyd vermischten concentrirten Tetrathionsäure niedergeschlagen. Zwischen Fliesspapier getrocknet, wurden davon

1,5016 Grm., wiederholt mit concentrirter Salpetersäure befeuchtet und geglüht, und binterließen 0,9766 Grm. schwefelsaures Bleioxyd.

	Gefunden.	Atom.	Berechnet.
Рb	47,87	1	47,77
S4 O5		1	44,53
Ĥ		2	7,70
			100,00.

Tetrathionsaures Nickeloxyd wird als sehr zersliessliche Krystallmasse erhalten, wenn man schwefelsaures Nickeloxyd mit tetrathionsaurem Bleioxyd zerlegt und die Lösung im Vacuum eindampst. Diese Lösung zersetzt sich eben so wenig als die der reinen Tetrathionsäure.

Tetrathionsaures Cadmiumoxyd verhält sich eben so.

Tetrathionsaures Kupferoxyd lässt sich nicht in sester Form darstellen. Beim Abdampsen der Lösung im Vacuum scheidet sich in großer Menge ein brauner Körper in glänzenden braunen Schuppen ab, während in der Lösung nur Schweselsäure und schweselsaures Kupseroxyd zurückbleiben.

#### III. Darstellung der Pentathionsäure.

Bei der Darstellung dieser Säure befolgte ich das Verfahren von Wackenroder, mit der Abänderung, dass ich, nachdem die Lösung der schweflichten Säure mit Schwefelwasserstoff gesättigt worden, von Neuem schweflichte Säure, dann wieder Schwefelwasserstoffgas hineinleitete und so fortfuhr, bis der ausgeschiedene Schwefel eine dicke Schlammschicht am Boden des Gefässes bildete. gegossene, stark saure und etwas Schwefelsäure haltende Flüssigkeit wurde so lange mit frisch gefälltem kohlensauren Baryt versetzt, bis sie frei von Schwefelsäure war. Durch den schweselsauren Baryt wurde der noch suspendirte Schwefel zugleich mit niedergeschlagen, und die klare Säure konnte im Wasserbade ohne Zersetzung bis zu einem specifischen Gewicht von 1,25 bis 1,3 concentrirt werden; die weitere Concentration muss bei gelinderer Wärme, zuletzt im Vacuum vorgenommen werden, wo man sie bei 22° bis zu einem specifischen Gewicht von 1,6 concentriren kann.

Die Pentathionsäure ist schon früher einmal von Persoz dargestellt, von ihm aber für dithionichte Säure gehalten worden 1). Er zersetzte nämlich dithionichtsaures Bleioxyd durch Schwefelwasserstoff und dampste die erhaltene saure Flüssigkeit im Vacuum bis zu einem spec. Gewicht von etwa 2,0 ein, während sich daraus nur geringe Mengen von Schwefel abschieden. Mit diesem Versuche scheint ein anderer von Pelouze angestellter nicht übereinzustimmen. Pelouze nämlich giebt an 2), er habe dithionichtsaures Bleioxyd mit Schwefelwasserstoff zu zersetzen versucht; allein auch in dem Falle, wo Schwefelwasserstoff im Ueberschuss vorhanden gewesen sey, habe die Zersetzung der (dithionichten) Säure (in Schwefel und schweflichte Säure) schnelle Fortschritte gemacht.

<sup>1)</sup> Journal de chimie médicale, XVI, p. 383.

<sup>2)</sup> Annales de chimie et de physique, Troisième série, IV, p. 87. Poggendorss's Annal. Bd. LXXIV.

Ich habe diesen Versuch wiederholt, indem ich in Wasser einen schnellen Strom von Schwefelwasserstoffgas hineinleitete, und unterdessen nach und nach frischgefälltes dithionichtsaures Bleioxyd hinzusetzte, so dass mit dem Hinzusügen einer neuen Quantität jedesmal gewartet wurde, bis die vorige vollkommen schwarz geworden war. Die saure Flüssigkeit wurde schnell von dem abgeschiedenen Schwefelblei abgegossen und im Wasserbade concentrirt, wobei sie allerdings, wie Persoz sagt, nur sehr geringe Mengen von Schwefel abscheidet. Ich habe zwar von dieser Säure keine Analyse gemacht, wie von der nach der Methode von Wackenroder dargestellten Pentathionsäure, beide Säuren stimmen jedoch in allen ihren Eigenschaften so überein, dass über ihre Identität kein Zweisel herrschen kann.

Die Pentathionsäure hat mit der Tetrathionsäure unter andern auch die Eigenschaft gemein, dass, sobald man in die Säure etwas frischgefälltes Schweselblei wirst, sich sogleich der Geruch nach schweslichter Säure entwickelt und die Flüssigkeit trübe wird. Diese Reaction sindet auch immer statt, wenn die aus dem dithionichtsauren Bleioxyd nach der angegebenen Weise erhaltene Säure mit dem ausgeschiedenen Schweselblei einige Zeit in Berührung bleibt, und hat ohne Zweisel auch bei dem von Pelouze angestellten Versuche stattgefunden, weswegen dieser Chemiker zu der Meinung gesührt wurde, die Säure zersetze sich freiwillig.

Die Entstehungsweise der Pentathionsäure ist übrigens im Grunde genommen in beiden Arten der Bereitung dieselbe. Es wird nämlich keineswegs die Säure des dithionichtsauren Bleioxyds abgeschieden, und geht in die isomerische Modification der Pentathionsäure über, sondern die in Freiheit gesetzte dithionichte Säure zerlegt sich, wie auch in allen andern Fällen, hier in Schwefel und schweflichte Säure: aus der Reaction dieser schweflichten Säure aber auf den beständig hindurchströmenden Schwefelwasserstoff entsteht die Pentathionsäure. Das ausgeschiedene Schwefelblei ist daher auch nicht rein, sondern enthält freien Schwefel.

Es ist zu vermuthen, dass sich schweslichtsaures Bleioxyd eben so gut wie dithionichtsaures Bleioxyd zur Darstellung der Pentathionsäure anwenden lässt.

#### IV. Verhalten der Pentathionsäure gegen Salzbasen.

Ueber diesen Gegenstand haben Lenoir 1), Ludwig 2), und Fordos u. Gélis 3) Abhandlungen bekannt gemacht. Ich habe darüber nur folgende Versuche angestellt: Pentathionsäure von 1,32 spec. Gewicht, nach der Methode Wackenroder bereitet, wurde zu einer Auflösung von trocknem essigsauren Kali in 96 procentigem Alkohol ge-Der mit Alkohol abgewaschene Niederschlag wurde in warmem Wasser aufgelöst, wobei viel Schwefel zurückblieb, und die Lösung mit Alkohol, wie die des tetrathionsauren Kalis behandelt. Das beim Erkalten krystallisirende Salz hatte die Form und die Reactionen des tetrathionsauren Kalis. Die nachher anzuführenden, die Pentathionsäure charakterisirenden Reactionen auf ammoniakalische Auflösungen von salpetersaurem Silberoxyd oder Cyanquecksilber zeigten die Auflösung des Salzes durchaus nicht. Die Analysen I bis IV sind mit einem aus der nach Wackenroder's Methode bereiteten Säure dargestellten Salz angestellt, zu den Analysen V bis VII wurde ein Salz angewandt, das auf dieselbe Weise aus einer Säure erhalten war, welche nach der Persoz'schen Methode bereitet wurde.

- I. 0,9297 Grm. wurden allmälig bis zur Rothglühhitze erwärmt, dann mit concentrirter Schweselsäure beseuchtet, wobei sich etwas Schweselwasserstoss entwickelte, und hinterließen beim nochmaligen Glühen 0,5331 Grm neutrales schweselsaures Kali.
  - II. 0,7023 Grm. mit concentrirter Salpetersäure behan-
  - 1) Annalen der Chemie und Pharmacie, Bd. 62, S. 254.
  - 2) Archiv für Pharmacie, Bd. 51, S. 295.
  - 3) Annales de chimie et de physique. Troisième série XXII, p. 60 bis 84.

delt, gaben 2,1533 Grm. schwefelsauren Baryt und 0,0086 Grm. Schwefel.

III. 1,0152 Grm. eben so behandelt, gaben 2,9075 Grm. schwefelsauren Baryt und 0,0382 Grm. Schwefel.

IV. 0,5860 Grm., erst mit concentrirter Salpetersäure, dann mit einer salpetersauren Auflösung von chlorsaurem Kali behandelt, gaben 1,8368 Grm. schwefelsauren Baryt und 0,0005 Grm. Schwefel.

V. 0,4063 Grm., wie I behandelt, gaben 0,2312 Grm. schwefelsaures Kali.

VI. 0,7604 Grm. gaben 0,4346 Grm. schwefelsaures Kali.

VII. 0,3190 Grm., wie IV bis zur vollständigen Lösung des abgeschiedenen Schwefels behandelt, gaben 1,0064 Grm. schwefelsauren Baryt.

			G	efunden.			
	I.	11.	111.	IV.	V.	VI.	VII.
Ŕ	31,01				30,78	30,91	
S		43,08	43,28	43,05		·	43,28
0							-
			Ate	om. Bere	echnet.		•
			<b>K</b>	1 31	1,18		
			S	4 42	2,35		
			0	5 26	5,47		
				100	),00.		

Es wurden ferner gleiche Gewichtstheile der Säure von 1,47 spec. Gew. und krystallisirten essigsauren Baryts, in Wasser gelöst, mit einander vermengt, dann absoluter Alkohol hinzugesetzt. Das ausgeschiedene Salz wurde in Wasser gelöst, der Schwefel abfiltrirt und die Lösung durch Alkohol gefällt. Das erhaltene Salz zeigte auch, nachdem es ein Vierteljahr lang aufbewahrt worden, mit Ammoniak und salpetersaurem Silberoxyd noch eine starke Reaction auf Pentathionsäure. Mit dem frischgefällten und zwischen Fliefspapier getrockneten Salze wurden folgende Analysen angestellt:

I. 0,8649 Grm. hinterließen beim Glühen, Befeuch-

ten mit Schwefelsäure und nochmaligem Glühen 0,4557 Grm. schwefelsauren Baryt.

II. 0,4355 'Grm., mit Salpetersäure und chlorsaurem Kali behandelt, dann mit Chlorbarium im Ueberschuss versetzt, gaben 1,0411 Grm. schweselsauren Baryt.

	Gefunden.		Atom.	Berechnet.
	I.	II.		
В̀а	34,61		2	34,81
S		32,79	9	32,71
0			10	18,17
Ĥ			7	14,31
		•		100,00.

Obgleich der Wassergehalt dieser Verbindung, wahrscheinlich des unvollkommenen Trocknens wegen, wohl zu hoch gefunden ist, so geht doch aus der Analyse hervor, dass Salz, von dem Wassergehalt abgesehen, dieselbe Zusammensetzung hat, wie die von Ludwig untersuchten und tetrapentathionsaure genannten Salze. Dessen ungeachtet bin ich nicht geneigt anzunehmen, dass in diesen Salzen wirklich eine aus gleichen Atomen beider Säuren zusammengesetzte Säure enthalten sey, sondern glaube vielmehr, dass diese Verbindungen Gemenge gewesen seyen von tetrathionsauren und penthathionsauren Salzen, die vielleicht in allen möglichen Verhältnissen zusammenkrystallisiren können. Eine krystallographische Untersuchung des tetrathionsauren Kalis und des von Ludwig erhaltenen tetra pentathionsauren Kalis könnte über diesen Punkt nähere Aufschlüsse ertheilen.

Jedenfalls ist es noch ganz unentschieden, unter welchen Umständen die Pentathionsäure bei ihrer Verbindung mit Basen unverändert bleibt, oder ihr fünftes Atom Schwefel ganz oder theilweise verliert. Ein Ueberschuss an Säure verhindert die Ausscheidung von Schwefel, während ein Ueberschuss an Alkali nicht allein das fünfte Atom Schwefel ausscheidet, sondern auch sehr leicht etwas tetrathionsaures Salz in Schwefel und trithionsaures zerlegt. Es

müste deshalb eigentlich, wenn man die Penthathionsäure mit essigsauren Salzen sättigt, weniger Schwesel ausgeschieden werden, als wenn man sie mit kohlensauren Salzen sättigt.

#### V. Reactionen der Polythionsäuren.

Da die Polythionsäuren bisher immer nur einzeln untersucht worden sind, so hat man auf die Unterschiede, welche sie in Bezug auf ihr Verhalten zu Reagentien darbieten, weniger Aufmerksamkeit verwenden können. Ich führe daher in dem Folgenden die Reactionen der Säuren, nach den Reagentien geordnet, an. Es ist dabei zu bemerken, dass sich durch alleiniges Zusammenmischen von Trithionsäure und Penthathionsäure keineswegs Tetrathionsäure darstellen läst, denn es behält die Trithionsäure ihre Reactionen, durch welche sie sich von den beiden anderen Säuren unterscheidet, unverändert bei, wenn sie in geringer Menge zu viel Pentathionsäure gesetzt wird, eben so wie die Pentathionsäure, wenn sie zu viel Trithionsäure gesetzt wird. Wo es nicht besonders bemerkt ist, gelten die bei den Säuren angeführten Reactionen auch für deren Salze.

1) Eine Lösung von trithionsaurem Kali zerlegt sich beim Kochen allmälig in Schwefel, schweflichte Säure und schwefelsaures Kali, indem dabei, auch wenn die Lösung sehr concentrirt ist, der Geruch nach schweslichter Säure viel früher bemerkbar wird, als die durch den sich ausscheidenden Schwefel hervorgebrachte Trübung. Diese Zersetzung findet auf Zusatz von Salzsäure oder bei der isolirten Trithionsäure viel schneller statt. In allen diesen Fällen ist eine Entwicklung von Schwefelwasserstoff nicht nachzuweisen. Uebergiesst man jedoch festes trithionsaures Kali mit concentrirter Salzsäure und erhitzt zum Kochen, so wird ein, in die entweichenden Dämpfe gehaltenes, mit Bleicssig getränktes Papier geschwärzt. Eine Lösung von tetrathionsaurem Kali, so wie eine nicht zu sehr concentrirte Tetrathionsäure, wird beim Kochen durchaus nicht zersetzt. Auf Zusatz von Salzsäure zeigt sich jedoch

schon bei gelindem Erwärmen eine durch Bleiessigpapier nachweisbare Entwicklung von Schwefelwasserstoff. Eine mäsig concentrirte Pentathionsäure zeigt beim Kochen einen schwachen Geruch nach Schwefel, auf Zusatz von Salzsäure den nach Schwefelwasserstoff. Schweslichte Säure entwickeln die beiden letzten Säuren nur wenn sie sehr concentrirt sind oder wenn ihnen durch Hinzumischen von concentrirter Schwefelsäure Wasser entzogen wird. Trocknes trithionsaures oder tetrathionsaures Kali vertragen eine Temperatur von 125°, ohne im geringsten zersetzt zu werden. Erst bei 130° entwickeln sich Schwefel und schweflichte Säure.

- 2) Kocht man die Säuren oder deren Salze mit Aetzkali, so entsteht bei der Trithionsäure nur dithionichtsaures und schwefelsaures Kali, und man erhält dann auf Zusatz von etwas essigsaurem Bleioxyd keinen Niederschlag; bei den beiden andern Säuren wird außerdem noch Schwefelkalium gebildet, und man erhält dann durch essigsaures Bleioxyd einen schwarzen Niederschlag.
- 3) Schwefelsaures Kupferoxyd im Ueberschuss zu Trithionsäure gesetzt und damit erhitzt, zersetzt die Säure sogleich vollständig unter Abscheidung von Kupfersulfid. Bei den beiden andern Säuren wird erst nach längerem Kochen ein brauner Körper ausgeschieden.
- 4) Salpetersaures Quecksilberoxydul bewirkt in der Trithionsäure sogleich einen schwarzen Niederschlag von Quecksilbersulfür, in den beiden andern Säuren sogleich gelbe Niederschläge, die sich in der Kälte nicht verändern und beim Kochen nur langsam schwarz werden. Diese Niederschläge sind wahrscheinlich Verbindungen von Quecksilbersulfid mit schwefelsaurem Quecksilberoxydul, und enthalten bei der Pentathionsäure noch freien Schwefel. Ist eine der beiden letzten Säuren mit etwas Trithionsäure verunreinigt, so bewirken die ersten Tropfen des Reagens einen grauen bis schwarzen Niederschlag.
- 5) Quecksilberchlorid bewirkt in der Trithionsäure schnell einen ganz weißen Niederschlag in den beiden andern Säu-

ren almälig etwas gelbliche Niederschläge. Diese Niederschläge sind die bekannten Verbindungen von Quecksilbersulfid mit Quecksilberchlorid, und enthalten bei der Tetrathionsäure und Pentathionsäure noch freien Schwefel. Die Angaben Plessy's, dass durch Quecksilberchlorid in der Trithionsäure ein bläulicher (bleudtre), in der Tetrathionsäure kein Niederschlag (nach früheren Angaben nur eine Ausscheidung von Schwefel) hervorgebracht werde, kann ich nicht bestätigen.

- 6) Quecksilbercyanid bewirkt in der Trithionsäure und den Lösungen der trithionsauren Salze, in der Tetrathionsäure und der Pentathionsäure allmälig gelbe Niederschläge, die in der Kälte nach einigen Tagen, beim Kochen sogleich schwarz werden. In den Lösungen neutral reagirender tetrathionsaurer Salze entsteht jedoch durch Quecksilbercyanid keine Veränderung, erst nach einigen Tagen fängt ein schwarzer Niederschlag an sich auszuscheiden, beim Kochen entsteht derselbe sogleich.
- 7) Salpetersaures Silberoxyd bewirkt in der Trithionsäure sogleich einen ganz weißen Niederschlag, der sehr schnell schwarz wird, in den beiden andern Säuren Niederschläge, die im ersten Augenblicke gelb sind, sich aber ebenfalls bald schwärzen.
- Tetrathionsäure mit Ammoniak, und setzt zu der so erhaltenen Flüssigkeit entweder eine ammoniakalische Lösung von salpetersaurem Silberoxyd, oder eine ammoniakalische Lösung von Quecksilbercyanid, oder Schwefelwasserstoff, so wird durch keins dieser drei Reagentien eine Veränderung bewirkt. Setzt man dagegen zu Pentathionsäure schnell cinen Ueberschuss von Ammoniak (wobei keine Ausscheidung von Schwefel stattfindet), so entsteht auf Zusatz einer ammoniakalischen Lösung von salpetersaurem Silberoxyd schnell eine braune Färbung, die immer dunkler wird, bis sich zuletzt Schwefelsilber absetzt; eine ammoniakalische Lösung von Cyanquecksilber bringt in jener Flüssigkeit allmälig einen schwarzen Niederschlag von Schwefel-

quecksilber hervor; auf Zusatz von Schwefelwasserstoff wird Schwefel ausgeschieden. Von diesen drei Reactionen zeigen namentlich die beiden ersten auch noch Pentathionsäure an, wenn dieselbe sich in geringer Menge neben Trithionsäure befindet.

#### VI. Bestimmung des Sauerstoffs in den Polythionsäuren.

Ueber die Zusammensetzung der Trithionsäure und Tetrathionsäure herrschte wohl schon seit längerer Zeit kein Zweifel mehr, da von diesen beiden Säuren die wasserfreien Kalisalze bekannt waren, in welchen, wenn man das Kali und den Schwefel bestimmt hat, der Sauerstoff der Säure sich von selbst aus dem Verlust ergiebt. Außerdem geht die Zusammensetzung der Tetrathionsäure schon aus ihrer Entstehung hervor. Weniger leicht vermochte man, ehe die Arbeiten von Lenoir, Ludwig, Fordos u. Gélis bekannt waren, sich aus der Abhandlung von Wackenroder!) zu überzeugen, dass die von ihm so benannte Pentathionsäure wirklich die Zusammensetzung habe, welche ihr Name fordert.

Wackenroder bestimmte nämlich den Sauerstoffgehalt dieser Säure auf folgende Weise: Durch 383,3 Grm. einer wäßrigen schweflichten Säure, welche 1,7244 Proc. Schwefel, also 6,609 Grm. Schwefel enthielten, wurde Schwefelwasserstoff geleitet. Der hierdurch niedergeschlagene Schwefel wog 7,865 Grm., in der davon abfiltrirten Flüssigkeit waren, an eine unbekannte Menge Sauerstoff gebunden, 5,608 Grm. Schwefel enthalten. Um diese Sauerstoffinenge aus den gegebenen Zahlen zu finden, hielt es Wackenroder für nöthig vorauszusetzen, daß sich immer gleiche Aequivalente schweflichte Säure und Schwefelwasserstoff zerlegten. Diese Hypothese entbehrt nicht nur jeder experimentellen Grundlage, sondern es haben im Gegentheil verschiedene Chemiker gefunden, daß schweflichte Säure und Schwefelwasserstoff sich in ganz verschiedenen

<sup>1)</sup> Archiv für Pharmacie, Bd. 47, S. 272 und Bd. 48, S. 140.

Verhältnissen zerlegen. (Thénard ') fand 1 Aeq. SO<sup>2</sup> und 2 Aeq. HS, Thomson<sup>2</sup>) 1 Aeq. SO<sup>2</sup> und 1½ Aeq. HS.) Wäre diese Hypothese aber richtig, so müste aus den Mengen des niedergeschlagenen und des an Sauerstoff gebundenen Schwefels allein die Menge des Sauerstoffs folgen, und da diese Mengen hier fast ganz genau in dem Verhältniss 7:5 stehen, so wäre die Zusammensetzung der Säure S<sup>5</sup>O<sup>6</sup>, denn:

 $6(SO^2 + HS) = 7S + S^5O^6 + 6HO$ .

Diese Hypothese ist also nicht allein unrichtig, sondern auch für die Berechnung überslüssig.

Setzt man hingegen, wie es Wackenroder auch gethan hat, voraus, es werde beim Einleiten von Schwefelwasserstoff, durch den nichtabsorbirten Theil des Gases, keine schweflichte Säure mit fortgerissen, so ist die Schwefelmenge des Schwefelwasserstoffs:

= 7,865 Grm. + 5,608 Grm. - 6,609 Grm. = 6,864 Grm. Nimmt man jetzt der Einfachheit wegen an, es sey  $O = \frac{1}{2}S$ , so sind mit den

6,609 Grm. Schwefel zu schweflichter Säure verbunden gewesen:

6,609 Grm. Sauerstoff.

Mit den

6,864 Grm. Schwefel waren zu Schwefelwasserstoff so viel Wasserstoff verbunden, dass dadurch

3,432 Grm. Sauerstoff der schweslichten Säure entzogen und in Wasser verwandelt wurden.

Die Menge des mit den 5,608 Grm. zu einer Polythionsäure verbunden gewesenen Sauerstoffs beträgt demnach

6,609 Grm. - 3,432 Grm. = 3,177 Grm.

also mehr als ein gleiches Aequivalent.

Nun aber zeigt sich einem Jeden, der diesen Versuch wiederholt, leicht, dass beim Einleiten des Schwefelwasser-

<sup>1)</sup> Berzelius Lehrbuch, fünste Auslage, I, S. 850.

<sup>2)</sup> Ebendaselbst, I, S. 450 and 850, und Annals of philosophy, XII, p. 441.

stoffs nicht unbedeutende Mengen schweslichter Säure mit fortgerissen werden, dass also eigentlich in der obigen Berechnung deren Menge geringer hätte angenommen werden müssen. Dann wird aber auch die Menge des Schweselwasserstoffs und demzusolge die des abzuziehenden Sauerstoffs größer. Es ist also in der Berechnung der Sauerstoff zu hoch gesunden in einem doppelt so großen Verhältnis als Verlust an schweslichter Säure stattgesunden hat.

Da nun die Größe dieses Verlustes sich nicht weiter bestimmen lässt, so geht aus den von Wackenroder gegebenen Resultaten nichts weiter hervor, als das seine Säure einen procentisch größeren Schwefelgehalt, als die Tetrathionsäure, gehabt habe.

Einen zweiten Versuch, die Zusammensetzung der Säure zu bestimmen, hat Wackenroder gemacht, indem er eine Bleiverbindung untersucht, welche entsteht, wenn zu der Säure basisch essigsaures Bleioxyd oder essigsaures Bleioxyd und Ammoniak gesetzt wird ').

Ich versuchte daher damals den Sauerstoffgehalt dieser Säure nach der Methode zu bestimmen, welche Langlois für die Trithionsäure angab 2), mußte dieselbe aber für die Pentathionsäure verwerfen, da sich beim Einleiten von Chlorgas stets eine nicht unbeträchtliche Menge von Schwefelwasserstoff entwickelte und außerdem Schwefel abgeschieden wurde, den man erst abfiltriren mußte, bevor das überschüssige Chlorgas durch Schütteln mit metallischem Quecksilber in Quecksilberchlorür übergeführt werden konnte. Ich bediente mich deshalb einer Methode, die zwar etwas umständlicher als die kürzlich von Fordos und Gélis angegebene ist, sich indessen, eben so wie diese, auf alle Polythionsäuren und deren Salze (mit Ausnahme der von Baryt, Strontian und Bleioxyd), auch, mit eini-

<sup>1)</sup> Diese Verbindung ist aber nicht, wie VVackenroder voraussetzt, ein basisches Salz der Säure, sondern besteht, wie eine qualitative Untersuchung derselben zeigt, größtentheils aus freiem Schwesel, Bleioxydhydrat, ditbionichtsaurem und schweselsaurem Bleioxyd.

<sup>2)</sup> Annales de chimie et de physique. Troisième série IV, p. 77.

gen Abänderungen, bei den dishionichtsauren Salzen anwenden lässt, und uns zugleich einigen Aufschlus über die rationelle Zusammensetzung dieser Säuren ertheilt.

Diese Methode gründet sich auf die Eigenschaft der Polythionsäuren, von manchen Metallsalzen, namentlich von denen des Kupferoxyds, Silberoxyds und Quecksilberoxyds, die beim Kochen so zerlegt zu werden, dass weder schweslichte Säure noch Unterschwefelsäure, sondern nur Schwefelsäure, Schwefelmetall und in manchen Fällen auch freier Schwe-Bestimmt man nun die in der Lösung entfel entstehen. haltene Menge der Schwefelsäure und die in dem Niederschlage enthaltenen Mengen von Metall und Schwefel einzeln, so hat man drei Elemente zur Berechnung des Schwefels und des Sauerstoffs der ursprünglichen Polythionsäure. Indem es für die Berechnung ganz gleichgültig ist, in welchen Atomverhältnissen Metall und Schwesel in dem Niederschlage enthalten sind, kann man das Metall, in sofern es aus dem Oxyd entstanden ist, als reducirt betrachten, und annehmen, der Sauerstoff, welcher ursprünglich mit demselben verbunden war, sey dazu verwendet worden, einen Theil der Polythionsäure in Schwefelsäure zu verwandeln, während der andere Theil derselben sich in Schwefel und Schwefelsäure zerlegt habe. Man hat also nur eine dem gefundenen Metall aequivalente Menge Sauerstoff von dem Sauerstoff der in der Lösung gefundenen Schwefelsäure abzuziehen, um den Sauerstoff der Polythionsäure zu erhalten.

Erwägt man, welches von den drei genannten Metallen in seinen Oxydsalzen oder den Oxydsalzen entsprechenden Haloïdsalzen vorzuziehen sey, so zeigt sich, daß Kupfer, wegen der leichten Oxydirbarkeit des Schwefelkupfers, keine genauen Resultate geben kann, die Haloïdsalze des Silbers lassen sich wegen ihrer Unlöslichkeit nicht anwenden, beim salpetersauren Silberoxyd könnte die freiwerdende Salpetersäure auf das Schwefelsilber oxydirend einwirken, essigsaures Silberoxyd ist wegen seiner Schwerlöslichkeit und leichten Veränderlichkeit nicht anzurathen, die Quecksilber-

salze haben sämmtlich die Eigenschaft, sich chemisch mit dem niedergeschlagenen Schwefelquecksilber zu verbinden — es bleibt also kein anderes Salz übrig, als Cyanquecksilber, welches keine Verbindungen mit Schwefelquecksilber eingeht.

Die Polythionsäuren und ihre Salze zerlegen sich schnell und vollständig, wenn man sie in einem kleinen langhalsigen Kolben mit einer hinreichenden Menge von Quecksilbercyanidlösung kocht, bis der anfangs gelbe Niederschlag schwarz und die darüberstehende Flüssigkeit klar geworden ist. Es entweicht dabei Cyanwasserstoff, aber Schwefelcyanwasserstoff bildet sich nicht. Die dithionichtsauren Salze, wenigstens die der Alkalien, lassen sich durch Kochen mit Quecksilbercyanid nur höchst langsam und unvollständig zerlegen. Man bewirkt jedoch auch bei diesen eine vollständige Zersetzung, und zwar in gleiche Aequivalente Schwefelquecksilber und Schwefelsäure, wenn man auf folgende Weise verfährt. Man setzt zu der mit einer Auflösung von Quecksilbercyanid vermischten Lösung des dithionichtsauren Salzes einen Tropfen Salpetersäure von 1,2, wodurch ein gelber Niederschlag entsteht; darauf kocht man, bis derselbe schwarz geworden ist, lässt erkalten, setzt wieder einen Tropfen Salpetersäure hiuzu, kocht, und fährt auf diese Weise so lange fort, als beim Hinzufügen von neuer Salpetersäure noch ein gelber Niederschlag entsteht. Da die Aequivalente von Schwefelquecksilber und schwefelsaurem Baryt (116 und 116,5) beinahe gleich sind, so zeigt sich bei der Analyse sogleich, ob die Zersetzung richtig geleitet ist. Nimmt man Essigsäure anstatt Salpetersäure, so erhält man auch bei einem großen Ueberschuss derselben etwa 4 Proc. zu viel Schwefelquecksilber und 2 Proc. zu wenig schwefelsauren Baryt; setzt man die Salpetersäure nicht tropfenweise, sondern in größerer Menge auf einmal hinzu, so erhält man zu wenig Schwefelquecksilber und zu viel schwefelsauren Baryt.

Da bei den Polythionsäuren der durch Kochen mit Quecksilbercyanidlösung erhaltene schwarze Niederschlag häufig freien Schwesel enthält, so muss in demselben die Menge des Schwesels und des Quecksilbers noch besonders bestimmt werden. Ich habe diess gethan, indem ich den Niederschlag auf einem gewogenen Filtrum sammelte, ihn dann mit diesem erst bei gelinder Wärme, dann im Vacuum über concentrirter Schwefelsäure trocknete, bis das Gewicht constant geworden war. Der Niederschlag sammt dem Filtrum wurde dann in einem Kolben mit concentrirter Salpetersäure übergossen, damit erwärmt bis das Filtrum verschwunden war, dann mit Salzsäure bis zur Auflösung des Schwefelquecksilbers, endlich mit chlorsaurem Kali bis zur vollständigen Lösung des Schwefels erwärmt und in der Lösung die Schwefelsäure auf die gewöhnliche Weise bestimmt. Die hieraus berechnete Schwefelmenge, abgezogen von dem Gesammtgewicht des schwarzen Niederschlags, gab die Menge des darin enthaltenen Quecksilbers. Es würde ohne Zweifel zur Evidenz der Resultate beigetragen haben, wenn die Menge des Quecksilbers auch noch direct bestimmt worden wäre; hätte diese Bestimmung aber unter den bierbei stattfinden Umständen genau ausfallen sollen, so wäre dadurch nur die Genauigkeit der Bestimmung des Schwefels beeinträchtigt worden: ich habe daher das Quecksilber nie besonders bestimmt.

Nach dieser Methode sind folgende Verbindungen analysirt worden, deren Darstellung schon im Vorhergehenden beschrieben worden ist:

- 1) Trithionsaures Kali, mehrmals ohne Hinzuthun von Alkohol umkrystallisirt, feingerieben und über Schwefelsäure getrocknet.
- I. 1,1472 Grm. hinterließen beim Glühen 0,7363 Grm. schwefelsaures Kali.
- II. 0,7806 Grm., mit rauchender Salpetersäure behandelt, gaben 1,9962 Grm. schwefelsauren Baryt und 0,0055 Grm. Schwefel.
- III. 0,9295 Grm., mit Quecksilbercyanidiösung gekocht, gaben in der filtrirten Lösung 1,6108 Grm. schwefelsauren Baryt; Quecksilber und Schwefel zusammen wogen 0,8018 Grm., und gaben 0,8016 Grm. schwefelsauren Baryt.

Hieraus werden berechnet: 0,5524 Grm. Schwefelsäure, welche aus 0,2210 Grm. Schwefel und 0,3314 Grm. Sauerstoff bestehen; 0,1100 Grm. Schwefel und 0,6918 Grm. Quecksilber, welchem 0,0553 Grm. Sauerstoff entsprechen. Als Gesammtmengen des Schwefels und des Sauerstoffs ergeben sich also:

S = 0.2210 Grm. + 0.1100 Grm. = 0.3310 Grm.

O = 0.3314 Grm. - 0.0553 Grm. = 0.2761 Grm.

Diese Resultate, mit denen der ersten beiden Analysen zusammengestellt, geben folgende Zusammensetzung des Salzes:

	Gefunden.			Atom.	Berechnet.
	I.	· 11.	III.		
Ķ	34,71			1	34,87
S		35,78	35,60	3	35,53
0			29,70	5	29,60
					100,00.

- 2) Tetrathionsaures Kali. Es wurde, feingerieben und über Schwefelsäure getrocknet, zur Analyse angewendet.
- I. 0,6838 Grm. geglüht, mit concentrirter Schwefelsäure befeuchtet und wieder heftig geglüht, hinterließen 0,3934 Grm. neutrales schwefelsaures Kali.
- II. 0,8738 Grm. mit Quecksilbercyanidlösung gekocht, gaben in der filtrirten Lösung 1,3708 Grm. schwefelsauren Baryt; Quecksilber und Schwefel zusammen wogen 0,7919 Grm., und gaben 1,3526 Grm. schwefelsauren Baryt.

Hieraus ergeben sich: 0,4701 Grm. Schweselsäure, die aus 0,1880 Grm. Schwesel und 0,2821 Grm. Sauerstoss bestehen; 0,1856 Grm. Schwesel und 0,6063 Grm. Quecksilber, dem 0,0485 Grm. Sauerstoss entsprechen. Es ist also:

S = 0.1880 Grm. + 0.1856 Grm. = 0.3736 Grm.

O = 0.2821 Grm. -0.0485 Grm. = 0.2336 Grm.

Die Zusammensetzung des Salzes ist also:

	Gefunden.		Atom.	Berechnet.
	I.	II.		
K	31,11		1	31,18
S		42,54	4	42,35
O 26		26,60	5	26,47
				100,00.

- 3) Pentathionsäure. Die specifischen Gewichte der verschieden Proben wurden bei + 22°, im Vergleiche mit Wasser, von derselben Temperatur bestimmt, mit Hülfe eines Fläschchens mit aufgeschliffener Glasplatte.
- I. 2,5549 Grm. einer Säure von 1,2334 spec. Gewicht, mit Quecksilbercyanidlösung gekocht, gaben in der filtrirten Lösung 1,5859 Grm. schwefelsauren Baryt; Quecksilber und Schwefel zusammen wogen 1,0223 Grm. und gaben 2,4025 Grm. schwefelsauren Baryt.

Hieraus werden berechnet: 0,5437 Grm. Schwefelsäure, die aus 0,2175 Grm. Schwefel und 0,3262 Grm. Sauerstoff bestehen; 0,3296 Grm. Schwefel und 0,6927 Grm. Quecksilber, dem 0,0554 Grm. Sauerstoff entsprechen. Es ist also:

S = 0.2175 Grm. + 0.3296 Grm. = 0.5471 Grm.

O = 0.3262 Grm. = 0.0554 Grm. = 0.2708 Grm. I. 4.3230 Grm. derselben Säure wurden mit einer Auf-

lösung von chlorsaurem Kali, dann mit Salzsäure versetzt und kurze Zeit erwärmt. Es wurden erhalten 6,6959 Grm. schwefelsaurer Baryt und 0,0017 Grm. Schwefel.

III. 1,9712 Grm. derselben Säure eben so behandelt, gaben 3,0762 Grm. schwefelsauren Baryt und 0,0013 Grm. Schwefel.

IV. 1,9190 Grm. einer Säure von 1,3196 spec. Gewicht, mit Quecksilbercyanidlösung gekocht, gaben in der filtrirten Lösung 1,5327 Grm. schwefelsauren Baryt; Quecksilber und Schwefel zusammen wogen 0,9710 Grm., und gaben 2,3522 Grm. schwefelsauren Baryt.

Hieraus werden berechnet: 0,5257 Grm. Schwefelsäure, die aus 0,2103 Grm. Schwefel und 0,3154 Grm. Sauerstoff bestehen; 0,3227 Grm. Schwefel und 0,6483 Grm. Quecksilber, dem 0,0519 Grm. Sauerstoff entsprechen. Es ist also:

- S = 0.2103 Grm. + 0.3327 Grm. = 0.5330 Grm.
- O = 0.3154 Grm. 0.0519 Grm. = 0.2635 Grm.
- V. 1,0207 Grm. derselben Säure mit chlorsaurem Kali und Salzsäure behandelt, und damit bis zur vollständigen Lösung des Schwefels erwärmt, gaben 2,0760 Grm. schwefelsauren Baryt.
- VI. 1,1061 Grm. einer Säure von 1,4735 spec. Gew., wie V behandelt, gaben 3,0093 Grm. schwefelsauren Baryt.

VII. 1,1800 Grm. einer Säure von 1,5062 spec. Gewicht, mit Quecksilbercyanidlösung gekocht, gaben in der filtrirten Lösung 1,3579 Grm. schwefelsauren Baryt; Quecksilber und Schwefel zusammen wogen 0,8490 Grm. und gaben 2,0717 Grm. schwefelsauren Baryt.

Hieraus ergeben sich: 0,4657 Grm. Schwefelsäure, die aus 0,1863 Grm. Schwefel und 0,2794 Grm. Sauerstoff bestehen; 0,2842 Grm. Schwefel und 0,5648 Grm. Quecksilber, dem 0,0452 Grm. Sauerstoff entsprechen. Es ist also:

S = 0,1863 Grm. + 0,2842 Grm. = 0,4705 Grm.

O = 0.2794 Grm. - 0.0452 Grm. = 0.2342 Grm.

Aus den drei Analysen I, IV, VII, in welchen Sauerstoff und Schwefel bestimmt wurden, folgt, dass in der Säure gleiche Aequivalente Schwefel und Sauerstoff enthalten seyen, denn die Gewichtsmenge des Schwefels beträgt bei allen fast genau das Doppelte von der des Sauerstoffs. Die Säure enthält demnach in ihren verschiedenen Concentrationsgraden folgende Mengen von Schwefel, wasserfreier Säure und Wasser:

	Spec. Gew. der Säure.	Schwefel in Proc.	VVassersreie Säure. in Proc.	Wasser. in Proc.
I.	1,2334	21,41	32,11	67,89
II.		21,29	31,93	68,07
III.		21,43	32,14	<b>67,86</b>
IV.	1,3196	27,77	41,65	58,35
<b>V</b> .	- ·	27,90	41,85	58,15
VI.	1,4735	37,32	<b>55,98</b>	44,02
VII.	1,5062	39,78	59,67	40,33.

Vergleicht man näher die Verhältnisse, in denen die Poggendorff's Annal. Bd. LXXIV.

bei der Zerlegung der Polythionsäuren mit Quecksilbercyanid entstandenen Mengen von Schwefelsäure, Schwefel und Quecksilber stehen, so zeigt sich Folgendes: Die Mengen des in der Schwefelsäure und des in dem schwarzen Niederschlage enthaltenen Schwefels verhalten sich annähernd bei der

Trithionsäure =2:1
Tetrathionsäure =2:2
Pentathionsäure =2:3

während der in der Schwefelsäure enthaltene Sauerstoff in allen Fällen fast genau das Sechsfache des dem Quecksilber entsprechenden Sauerstoffs beträgt. Es sind also immer entstanden: zwei Atome Schwefelsäure, ein Atom Schwefelquecksilber, und der noch etwa vorhandene übrige Schwefel hat sich, ohne weiter zerlegend einzuwirken, als solcher ausgeschieden. Also:

$$S^3O^5 + HO + HgCy = 2SO^3 + HgS$$
 + HCy

$$S^4O^5 + HO + HgCy = 2SO^3 + HgS + S + HCy$$

S<sup>5</sup> O<sup>5</sup> + HO + Hg Cy = 2SO<sup>3</sup> + HgS + 2S + HCy. Die dithionichte Säure wird dagegen auf folgende Weise zerlegt:

S<sup>2</sup>O<sup>2</sup>+HO+HgCy=SO<sup>3</sup>+HgS+HCy. Man sieht hieraus, dass die Verschiedenheit der Pentathionsäure von der dithionichten Säure nicht nur in der Anzahl, sondern auch in der Anordnung der Atome begründet liegt.

## XI. Ueber einige dithionichtsaure Salze; von Friedrich Kessler.

Dithionichtsaures Kali ist bis jetzt in vier Verbindungen mit Wasser beschrieben worden, eine wasserfreie krystallisirte ist nicht bekannt. Rammelsberg, der die Bereitung des Salzes nicht näher angiebt, erhielt nur eine, deren Zusammensetzung sehr genau mit der Formel 3KS+H

übereinstimmte '). Döpping, indem er Auflösungen von Fünffach-Schweselkalium und neutralem chromsauren Kalizerlegte, erhielt zwei neue Formen des Salzes '), die eine in Prismen, von der Zusammensetzung KS+H, die andere, für welche er die Formel 2KS+3H berechnete, in großen gelben Krystallen, von der Grundsorm eines Rhombenoctaëders '), vermag indessen die Bedingungen, unter welchen die eine oder die andere Form entstehe, nicht näher anzugeben. Plessy endlich erwähnt bei der von ihm angegebenen verbesserten Darstellungsweise des trithionsauren Kalis, dass er durch Kochen von schweslichtsaurem Kalimit Schwesel ein Salz von der Zusammensetzung KS+2H erhalten habe ').

Was zuerst die Döpping'sche Bereitungsweise betrifft, so ist es klar, dass, abgesehen von dem in dem Fünffach-Schwefelkalium schon enthaltenen dithionichtsaurem Kali, die Zersetzung nach der Gleichung

$$2KS^5 + 8KCr = 5KS + 4Cr + 5K$$

vor sich gehe, also dabei eine der an dithionichte Säure gebundene gleiche Menge von freiem Kali in die Auflösung gelange. Dieser Uebelstand ist durch Anwendung von zweifach-chromsaurem Kali leicht zu vermeiden, indem hierbei folgende Umsetzung stattfindet:

$$2KS5+4KCr2=5KS+4Cr+K;$$

dann muß man jedoch auch das von Döpping angegebene Versahren in so weit abändern, daß man die heiße Lösung des zweisach-chromsauren Kalis in kleinen Portionen in die ebenfalls heiße Lösung des Fünssach-Schwesel-

- 1) Poggendorff's Annalen, Bd. 56, S. 295.
- 2) Annalen der Chemie und Pharmacie, Bd. 46, S. 172.
- 3) In der neuesten Ausgabe von Berzelius Lehrbuch sind beide Formeln verwechselt, es ist nämlich für das prismatische Salz die Formel 2KS+3H, für das octaëdrische die Formel KS+H angegeben. Vergl. Berzelius Lehrbuch. Fünste Ausgabe, III, S. 122.
- 4) Annales de chimie et de physique. Troisième série IX, p. 182.

kaliums einträgt, und mit dem Hinzusetzen einer neuen Menge jedesmal so lange wartet, bis das ausgeschiedene Chromoxyd eine rein grüne Farbe angenommen hat. (Setzt man umgekehrt des Fünffach-Schwefelkalium in kleinen Antheilen zu dem zweifach-chromsauren Kali, so erhält man nur braunes Chromoxyd und schwefelsaures Kali.)

Indem ich auf die angegebene Weise verfuhr und die so erhaltene Lösung von dithionichtsaurem Kali bei 30° abdampste, erhielt ich bei hinreichender Concentration sehr dünne vierseitige Prismen. Nachdem dieselben unter einer Glasglocke zwischen oft erneuerten Lagen von Fliesspapier getrocknet waren, wurden sie zur Analyse angewendet.

- I. 1,1322 Grm. verloren, bis 210° erhitzt, ohne Zersetzung 0,0476 Grm. Wasser. Der Rückstand, an der Luft geglüht, mit concentrirter Schweselsäure beseuchtet und wieder 'geglüht, hinterlies 0,9964 Grm. neutrales schweselsaures Kali.
- II. 0,8779 Grm. mit concentrirter Salpetersäure behandelt, gaben 1,5940 Grm. schwefelsauren Baryt und 0,0698 Grm. Schwefel.

	Gefui	Gefunden.		Berechnet.
	I.	н.		
Ķ	47,60		3	48,02
Ë		49,29	3	48,92
H	4,20		1	3,06
				100,00.

Die von diesen Krystallen vorsichtig abgegossene Mutterlauge setzt beim Erkalten nichts weiter ab, wird sie jedoch hestig geschüttelt oder umgerührt, so sallen kleine körnige Krystalle in großer Menge zu Boden. Werden diese Krystalle in der Lösung, aus welcher sie entstanden sind, unter Zusatz von wenig Wasser und Unterstützung von Wärme wieder ausgelöst, so schießen beim Erkalten große farblose Krystalle an, deren Grundsorm ein Rhombenoctaëder ist. Sie wurden seingerieben und zwischen Fließpapier getrocknet zur Analyse angewendet.

- I. 1,5507 Grm. gaben 1,2221 Grm. schwefelsaures Kali.
  II. 1,1397 Grm. verloren bei 180° 0,1565 Grm.
- III. 2,2616 Grm. verloren im Vacuum über concentrirter Schwefelsäure 0,3046 Grm., und gaben dann, geglüht, 1,7751 Grm. schwefelsaures Kali.

		Gefunden.		Atom.	Berechnet.
	I.	H.	Ш		
K	42,62		42,45	3	42,79
Ë				3	43,59
Ħ		13,73	13,47	5	13,62
		•			100,00.

Durch weiteres Abdampfen und Abkühlen der von diesen Krystallen abgegossenen Mutterlauge erhielt ich noch neue Quantitäten derselben Form.

Es entstand die Frage, ob aus der, auf die gewöhnliche Weise bereiteten Lösung des dithionichtsauren Kalis Krystalle von derselben Form und Zusammensetzung erhalten werden könnten, oder ob, wie Berzelius sagt '), das nach der Methode von Döpping bereitete Salz eine isomerische Modification sey. Ich kochte daher eine concentrirte Lösung von schweslichtsaurem Kali bei 115° mit überschüssigem Schwefel, und theilte die, ohne Zusatz von Wasser filtrirte Flüssigkeit in drei Theile. Ein Theil wurde bei +30° verdunstet, und lieferte bis auf einen geringen, verworren krystallisirenden Rückstand nur prismatische Krystalle; der andere Theil, nachdem er, bei + 30° abgedampft, zuerst prismatische Krystalle abgesetzt hatte, und diese entfernt waren, wurde abgekühlt und geschüttelt, wobei ein feinkörniger Niederschlag entstand, welcher, wieder aufgelöst, beim langsamen Abkühlen große octaëdrische Krystalle lieferte; in den dritten Theil endlich, nachdem er sich bis auf +30° abgekühlt hatte, wurde ein kleiner Krystall des octaëdrischen Salzes geworfen, der nach einiger Zeit die Entstehung einer großen Menge von ausgebildeten Krystallen derselben Form zur Folge hatte. Sind ein-

<sup>1)</sup> Berzelius Lehrbuch. Fünste Ausgabe, III, S. 121.

mal aus der Lösung des dithionichtsauren Kalis octaëdrische Krystalle entstanden, so schießen dieselben beim weiteren Concentriren der Mutterlauge mit so großer Leichtigkeit an, daß es dann nur durch sehr gesteigerte Wärme gelingt, noch Krystalle des prismatischen Salzes zu erhalten, die sich aber beim Abtrocknen sogleich mit kleinen Krystallen des andern Salzes bedecken.

Unter den genannten Erscheinungen, die das dithionichtsaure Kali beim Krystallisiren darbietet, findet sich keine,
aus welcher man auf Isomerie schließen könnte, denn es
zeigt der größere Theil der genauer untersuchten Salze das
analoge Verhalten, daß sie, je höher die Temperatur, mit
desto weniger Wasser verbunden krystallisiren. Dieser, bei
manchen so prägnante Unterschied, wird bei dem dithionichtsauren Kali gewissermaßen verdeckt dadurch, daß die
Verbindung mit mehr Krystallwasser nur unter besonders
günstigen Umständen zum Krystallisiren zu bringen ist, und
man daher, ehe die Bedingungen ihrer Entstehung gegeben
sind, auch noch bei der Temperatur, bei welcher sie sonst
entsteht, die Verbindung mit weniger Wasser erhalten kann.

Die auf die angegebene Weise erhaltenen Octaëder sind vollkommen farblos und sehr glänzend, zersließen nicht an mäßig feuchter Luft, verwittern sogleich über Schweselsäure, oder wenn sie bis 40° erwärmt werden. Sie lösen sich unter starker Kälteerzeugung sehr leicht in Wasser auf, ihre Auslösung reagirt neutral und zersetzt sich bei längerem Ausbewahren, auch bei Zutritt der Luft nicht im Mindesten. Ich habe von diesem Salz solgende Analysen angestellt:

- I. 1,4287 Grm., in ganzen Krystallen, verloren im Vacuum über concentrirter Schwefelsäure 0,1903 Grm. Von den so erhaltenen 1,2384 Grm. gaben:
  - a) 0,2867 Grm. beim Glühen 0,2620 Grm. schwefelsaures Kali.
  - b) 0,4132 Grm., zuerst mit rauchender Salpetersäure, dann mit einer salpetersauren Auflösung von chlorsaurem Kali behandelt, 1,0230 Grm. schwefelsauren Baryt.

- II. 5,1114 Grm. feingeriebenes und zwischen Fließpapier getrocknetes Salz verloren im Vacuum 0,6915 Grm. Von den so erhaltenen 4,4199 Grm. gaben:
  - a) 1,0863 Grm. 0,9957 Grm. schwefelsaures Kali
  - b) 1,0069 Grm. 2,4712 Grm. schwefelsauren Baryt.
- III. 1,8632 Grm. mit Quecksilbercyanid und Salpetersäure (siehe Seite 269 dieses Bandes) zerlegt, gaben 1,9730 Grm. Schwefelquecksilber und 1,9785 Grm. schwefelsauren Baryt.

·		Gefunden.			Atom.	Berechnet.
	· 1	11.	Ii	II.		
Ķ	42,84	42,84			3	42,79
Ë	44,16	43,67	43,82	43,70	3	43,59
Ĥ	13,32	13,53			5	13,62
	100,32	100,04				100,00.

Döpping fand in dem von ihm in Rhombenoctaëdern erhaltenen und zwischen Fließpapier getrockneten Salz, nach vier Analysen 42,38 — 42,47 Proc. Kali ') und 13,21 — 13.24 Proc. Wasser 2). Diese Zahlen stimmen besser mit der von mir berechneten Formel als mit der seinigen, 2KS +3H, überein, welche 43,39 Proc. Kali und 12,42 Proc. Wasser verlangen würde. Uebrigens lässt die von Döpping diesen Krystallen beigelegte gelbe Farbe auf eine Einmengung von chromsaurem Kali, ihre leichte Zersliesslichkeit auf Verunreinigung mit kohlensaurem Kali schließen. Ueber die Identität der von ihm und von mir untersuchten Verbindungen kann also wohl kein Zweifel obwalten. Eben so wahrscheinlich ist es, dass das von Plessy erhaltene Salz, welches nach diesem zwei Atome Krystallwasser enthält, kein anderes ist; wenigstens theilt Plessy kein Detail einer Analyse darüber mit.

- 1) 1,641. Grm. gaben 1,286 Grm. schwefelsaures Kali; 1,337 Grm. gaben 1,050 Grm. schwefelsaures Kali.
- 2) 3,869 Grm. verloren bei +150° 0,511 Grm. VVasser. 1;511 Grm. verloren bei +150° 0,200 Grm. VVasser.

Das dithionichtsaure Kali kann sich demnach in drei Verhältnissen mit Wasser verbinden:

3KS+H, KS+H, 3KS+5H.

Die zweite nur von Döpping beschriebene Verbindung habe ich jedoch niemals erhalten.

Dithionichtsaures Kali und Quecksilbercyanid. Das Quecksilbercyanid weicht von den übrigen Quecksilbersalzen darin ab, dass es in der Lösung des dithionichtsauren Kalis keinen Niederschlag hervorbringt. Dagegen nimmt die Flüssigkeit beim Zusammenmischen beider Salze eine stark alkalische Reaction an, indem vermuthlich Cyankalium gebildet wird. Es ist mir, obgleich ich den Versuch öfter wiederholt habe, nur einmal gelungen eine Doppelverbindung zwischen beiden Salzen hervorzubringen. Gewöhnlich setzt eine, gleiche Aequivalente beider Salze enthaltende, Lösung beim Verdunsten in der Wärme oder in der Kälte, auch beim Zusatz von Alkohol, ein Gemenge von kleinen Blättchen und von körnigen Krystallen ab, die sich nicht von einander trennen lassen. Diese beiden Salze, vermuthlich das dithionichtsaure Quecksilberoxydkali und das Doppelcyanür, lösen sich in Wasser weit schwerer auf, als das eigentliche Doppelsalz von dithionichtsaurem Kali und Quecksilbercyanid. Letzteres wurde einmal erhalten, als sich auf Zusatz von etwas Alkohol ein Theil jenes Gemenges abgesetzt hatte und die Mutterlauge im Vacuum concentrirt Es krystallisirt in großen vierseitigen Prismen. Die Krystalle werden, wenn sie nur zwischen Fliesspapier getrocknet sind, nach einigen Tagen gelb und undurchsichtig, indem sie nach Cyanwasserstoff riechen. Ueber Schwefelsäure getrocknet, verlieren sie 2 Proc. Wasser, werden undurchsichtig, zersetzen sich dann aber nicht weiter. Das so getrocknete Salz giebt, in einem Röhrchen erhitzt, kein Wasser, schmilzt, und indem sich schweslichte Säure, Cyan, Quecksilber und Schwefelquecksilber entwickeln, bleibt ein geschmolzenes Gemenge von Schwefelkalium und schwefelsaurem Kali zurück. Die Analysen I und II wurden mit diesem, über Schwefelsäure getrockneten Salze, die Analyse III mit einem aus der Mutterlauge desselben weniger deutlich krystallisirten, ebenfalls über Schwefelsäure getrockneten Salze angestellt.

0,5851 Grm., beim Zutritt der Luft geglüht, mit Schwefelsäure befeuchtet und wieder geglüht, gaben 0,2287 Grm. schwefelsaures Kali.

II. 0,6664 Grm., mit rauchender Salpetersäure behandelt, gaben 0,6768 Grm. schwefelsauren Baryt; und 0,0058 Grm. Schwefel in der vom schwefelsauren Baryt abfiltrirten Flüssigkeit wurde der Baryt durch Schwefelsäure wieder entfernt, und nachdem die Lösung wieder hinreichend concentrirt worden war, durch Natron 0,3216 Grm. Quecksilberoxyd niedergeschlagen.

III. 1,0930 Grm., mit concentrirter Salpetersäure behandelt, gaben 1,1610 Grm. schwefelsauren Baryt und 0,0155 Grm. Schwefel. Aus der vorher von Baryt wieder befreiten Flüssigkeit wurden nach Zusatz von Cyanwasserstoffsäure und Ammoniak durch Schwefelwasserstoff 0,5586 Grm. Schwefelquecksilber niedergeschlagen. Die hiervon abfiltrirte Flüssigkeit ließ beim Eindampfen und Glühen 0,4425 Grm. schwefelsaures Kali zurück.

Indem ich das gefundene Quecksilber als Cyanquecksilber berechne, ergiebt sich folgende Zusammensetzung des Salzes:

		Gefunden.		Atom.	Berechnet.
	I.	II.	III.		•
K	21,14		21,90	1	21,31
Š		22,21	23,99	1	21,71
HgC	C <b>y</b>	56,30	55,51	1	56,98
		·	101,40		100,00.

Dithionichtsaure Strontianerde. Außer durch Einleiten von schweslichtsaurem Gas in Schweselstrontiumlösung — welche Methode wegen der großen Menge von schweslichtsaurem Strontian, der sich dabei bildet, das Salz selten in erwarteter Menge liefert — erhält man dasselbe sehr leicht, wenn die heißen concentrirten Lösungen von gleichen Aequi-

valenten oder von sieben Gewichtstheilen salpetersaurem Strontian und sechs Theilen dithionichtsaurem Natron vermischt und dann langsam abgekühlt werden. Beim Erkalten krystallisirt fast die ganze Menge des dithionichtsauren Strontians heraus, der sich durch zweimaliges Umkrystallisiren vollkommen von dem noch anhängenden salpetersauren Natron befreien läst.

Dieses Salz enthält bekanntlich fünf Atome Krystall-wasser und behält, nach Rammelsberg, bei 180° noch 6 Proc. Wasser zurück, was fast genau einem Atom entspricht.

Man erhält diese letztere Verbindung gleichfalls in kleinen prismatischen Krystallen, wenn man die Lösung des Salzes bei oder über +50° abdampft. Von den zwischen warmem Fliesspapier getrockneten Krystallen gaben:

0,8321 Grm. geglüht, mit Schwefelsäure befeuchtet und wieder geglüht, 0,7013 Grm. schwefelsauren Strontian.

	Gefunden.	Atom.	Berechnet.
Śr	47,60	1	47,67
Ë		1	44,07
Ĥ		1	8,26
			100,00.

Dithionichtsaure Kalkerde. Dieses Salz kann gleichfalls erhalten werden, wenn man gleiche Aequivalente oder sieben Gewichtstheile krystallisirten Chlorcalciums (Ca Cl+6H) mit acht Theilen dithionichtsauren Natrons in heißen concentrirten Lösungen vermischt. Beim Erkalten schießt schon viel Chlornatrium an; man concentrirt dann die Flüssigkeit bei einer +50° nicht übersteigenden Wärme: bei einer gewissen Concentration setzt sich kein Chlornatrium mehr ab und die Flüssigkeit wird trübe. Man ermäßigt die Temperatur bis auf +30°, und erhält dann reine Krystalle von dithionichtsaurer Kalkerde.

Dithionichtsaures Magnesia-Kali. Concentrirte Lösungen von gleichen Aequivalenten dithionichtsauren Kalis und

schwefelsaurer Magnesia heiß mit einander vermischt, scheiden beim Erkalten fast die ganze Menge des schwefelsauren Doppelsalzes aus. Die von diesem Salze abgegossene Mutterlauge liefert bei weiterem Verdunsten in niedriger Temperatur Krystalle von dithionichtsaurem Doppelsalz, welche man besonders durch Einlegen von schon gebildeten Krystallen in die concentrirte Auflösung von ausgezeichneter Größe erhalten kann. Die Krystalle schmelzen schon unter 100° unter Ausscheidung von Schwefel.

Dithionichtsaures Magnesia-Ammoniak wurde durch Zersetzung des schweselsauren Doppelsalzes mit dithionichtsaurer Strontianerde erhalten. Die concentrirte Lösung wird in der Wärme sehr leicht getrübt, und setzt erst unter dem Gesrierpunkt des Wassers Krystalle ab, die sehr leicht an der Lust zersliesen.

- I. 0,7659 Grm. dieses Salzes mit kohlensaurem Natron und Salpeter geschmolzen und in heißem Wasser gelöst, hinterließen 0,0760 Grm. Magnesia.
- II. 0,4361 Grm. mit Ammoniak und phosphorsaurem Natron behandelt, gaben 0,1131 Grm. pyrophosphorsaure Magnesia.
- III. 0,5252 Grm. mit einer Lösung von salpetersaurem Silberoxyd erwärmt, gaben 0,6547 Grm. Schwefelsilber.

		Gesunden.		Atom.	Berechnet.
	I.	11.	III.		
NH4	•		,	1	13,26
Мg	9,92	9,28		1	10,24
Mg S			48,25	2	48,96
Ĥ				6	27,54
					100,00.

## XIII. Metalle im Menschenblute.

Hr. E. Millon hat, indem er frisch gelassenes Menschenblut im Dreifachen seines Volums Wasser auffing und diese Flüssigkeit mit Chlorgas behandelte, mehre bisher noch darin bekannte Metalle aufgefunden. Durch die Behandlung mit Chlor werden fast alle organischen Substanzen coagulirt, so daß die davon abfiltrirte Flüssigkeit, wenn man sie zur Trockne verdampft und den Rückstand in einer Zerlegungsröhre verbrennt, nur äußerst wenig Kohlensäure liefert, höchstens so viel, als einem Procent des Coagulums entspricht.

Indem er nun diesen Rückstand wie eine unorganische Substanz analysirte, fand Hr. M. darin (natürlich außer dem Eisen):

 Kieselerde
 1 bis 3 Procent

 Blei
 1 - 5 

 Kupfer
 0,5 - 2,5 

 Mangan
 10 - 24 

Um zu sehen, ob diese Metalle in der ganzen Blutmasse gleichförmig vertheilt seyen, untersuchte er auf obige Art den Blutkuchen und das Serum für sich, da bekam er denn an Blei und Kupfer von 1 Kilogrm. Blutkuchen 0,083 Grm., von 1 Kilogrm. Serum dagegen nur 0,003 Grm., Blei und Kupfer finden sich also nicht gleichförmig verbreitet im Blut, sondern gehören, wie das Eisen, den Blutkügelchen an. (Compt. rend., T. XXVI, p. 41.)

## XIV. Ueber das specifische Gewicht der Tantalsäure; von Heinrich Rose.

#### 1) Tantalsäure aus den Tantaliten von Finnland.

Die Tantalsäure weicht in ihrem Verbalten bei erhöhten Temperaturen, hinsichtlich des specifischen Gewichts, wesentlich von der Pelopsäure, noch mehr aber von der Niobsäure ab.

Werden letztere Säuren aus den Chloriden bereitet, so erhält man beide Säuren vom amorphen Zustand, wenn man die Chloride unmittelbar nach ihrer Bereitung plötzlich mit Wasser übergießt. Sie haben dann ein höheres spec. Gewicht als die Säuren, die man auf die Weise dargestellt hat, daß man die Chloride längere Zeit der Einwirkung der atmosphärischen Luft, oder vielmehr der Feuchtigkeit derselben bei der gewöhnlichen Temperatur ausgesetzt hat, wodurch allmälig Chlorwasserstoffgas aus ihnen entwickelt wird, und die Säuren nach der Behandlung mit Wasser im krystallinischen Zustande zurückbleiben.

Bereitet man die Tantalsäure aus dem Tantalchlorid durch Einwirkung des Wassers auf dasselbe, so bekommt man auch eine vollkommen amorphe Säure von glasartiger Structur, wenn man das-Chlorid unmittelbar nach der Bereitung mit Wasser behandelt, und eine krystallinische Tantalsäure, wenn das Chlorid lange dem Einfluß der feuchten atmosphärischen Luft ausgesetzt gewesen ist, aber beide Säuren, die amorphe und die krystallinische Säure haben fast das nämliche specifische Gewicht. Beide zeigen, wie das auch unter gleichen Umständen bei der Niobsäure und der Pelopsäure der Fall ist, eine Lichterscheinung, wenn sie über der Spirituslampe geglüht werden. Nach Erscheinung derselben hatten 2,723 Grm. der amorphen Säure das spec. Gewicht von 7,280 (a) und 2,502 Grm. der krystallinischen das spec. Gewicht von 7,284 (b).

Wird die Tantalsäure längere Zeit einer erhöhten Temperatur ausgesetzt, so nimmt die Dichtigkeit derselben be-Es ist mir aber nicht geglückt, diese Säure bei irgend einer Temperatur von einem bestimmten spec. Gewicht zu erhalten. Ich habe gezeigt, dass die Pelopsäure eine bestimmte Dichtigkeit hat, wenn sie dem Feuer des Porcellanofens ausgesetzt gewesen ist, und dass die Niobsäure von zwei bestimmten Dichtigkeiten erhalten werden kann, von denen die eine hervorgebracht wird, sowohl wenn die Säure im Feuer des Porcellanofens gewesen ist, als auch wenn sie aus dem Chlorid durch den allmäligen Einsluss der atmosphärischen Luft erzeugt wird, in welchen beiden Fällen sie von krystallinischer Structur ist. Der andere Zustand der bestimmten Dichtigkeit bei der Niobsäure ist der amorphe Zustand, in welchem die Säure versetzt wird, wenn man das Niobchlorid plötzlich unmittelbar nach seiner Bereitung mit Wasser zersetzt.

Frühere Bestimmungen des spec. Gewichts, bei denen die mikroskopische Besichtigung der untersuchten Säure versäumt worden war, waren folgende:

2,907 Grm. Tantalsäure, aus dem Chloride dargestellt, und über der Spirituslampe nur bis zur Erscheinung der Lichterscheinung geglüht, hatten das spec. Gewicht von 7,125 bei 20° C. (c).

1,792 Grm. der Säure, auf dieselbe Weise zu einer andern Zeit bereitet, zeigten das spec. Gewicht 7,529 bei 25° C. (d).

Eine neue Menge von Tantalsäure aus dem Chloride wurde zu einer Reihe von Versuchen angewandt.

7,049 Grm., über der Spirituslampe nur bis zur Erscheinung des Lichtphänomens geglüht, hatten das spec. Gewicht von 7,028 (e).

7,025 Grm. von derselben Säure zeigten das spec. Gewicht 7,039 (f).

Letztere Säuren (e und f) wurden einem hestigen sechsstündigen Kohlenseuer in einem gut ziehenden Windosen ausgesetzt. Sie waren dadurch nicht im mindesten zusammengesintert; aber das spec. Gewicht der Säuren hatte sich dadurch bedeutend vermehrt. 7,019 Grm. hatten eine Dichtigkeit von 7,851 (g).

Dieselbe Säure wurde sodann in die höchste Temperatur des Porcellanosens gebracht. Sie erlitt dadurch keine Zusammensinterung, aber die Dichtigkeit hatte sich vermindert; 6,102 Grm. zeigten nämlich das spec. Gewicht von 7,783 (h).

Um den Einfluss der nach und nach erhöhten Temperatur auf die Dichtigkeit der Tantalsäure näher kennen zu lernen, wurde eine ähnliche, aber ausgedehntere Reihe von Versuchen angestellt.

Es wurde eine neue Menge von Tantalsäure aus dem Tantalite von Tamela in Finnland bereitet, aus dieser das Chlorid, und aus letzterem von Neuem die Säure durch plötzliche Behandlung mit Wasser dargestellt. Sie wurde nur bis zur Erzeugung der Lichterscheinung geglüht. 12,482 Grm. der Säure hatten das spec. Gewicht von 7,109 (i).

Diese Säure wurde einem nicht starken einstündigen Kohlenfeuer ausgesetzt. Unter dem Mikroskope erschien sie nach diesem Glühen noch ganz unkrystallinisch; das spec. Gewicht hatte sich etwas erhöht. 11,829 Grm. zeigten die Dichtigkeit von 7,274 (k).

Die Tantalsäure wurde darauf einem Kohlenfeuer von drei und einer halben Stunde unterworfen. Auch durch diese Temperaturerhöhung hatte sich der unkrystallinische Zustand nicht verändert, aber die Dichtigkeit hatte zugenommen. 11,418 Grm. hatten das spec. Gewicht von 7,383 (1).

Dieselbe Säure wurde ferner einem fünfstündigen Kohlenfeuer ausgesetzt. Bei der Besichtigung mit dem Mikroskope zeigten sich in ihr Gruppen von Krystallen. Die Dichtigkeit hatte sich wiederum vermehrt. 10,262 Grm. davon zeigten das spec. Gewicht von 7,529 (m).

Durch ein erneutes Kohlenfeuer, das sechs Stunden dauerte, wurde die Dichtigkeit der Säure nur wenig verändert. 9,510 Grm. hatten die Dichtigkeit von 7,536 (n).

Die Säure n wurde darauf einem sehr starken Kohlenfeuer, das eilf Stunden hinter einander fortgesetzt wurde,
ausgesetzt. Bei der mikroskopischen Besichtigung zeigte
sich jetzt die Säure aus lauter complicirten Krystallgruppen bestehend. Die Dichtigkeit der Säure hatte bedeutend
zugenommen. 8,906 Grm. zeigten das spec. Gewicht von
7,914 (0).

Die Säure o unterwarf ich nun dem stärksten Kohlenfeuer, das in dem Windofen, in welchem auch die früheren Glühungen geschahen, hervorgebracht werden konnte. Es wurde funfzehn Stunden hinter einander fortgesetzt. Bei der Besichtigung mit dem Mikroskope zeigte die Säure dieselben complicirten Krystallgruppen wie die Säure o. 8,580 Grm. der Säure zeigten das specifische Gewicht von 7,9944 (p).

Diess ist die größte Dichtigkeit, welche der Säure i durch nach und nach erböhte Temperaturen ertheilt wer-Denn als die Säure p dem Feuer des Porden konnte. cellanofens ausgesetzt worden war, hatte sie eine bei weitem mindere Dichtigkeit erhalten. 8,064 Grm. derselben zeigten das spec. Gewicht von 7,6508 (q). Diese Dichtigtigkeit wurde durch eine neue Bestimmung bestätigt. 7,934 Grm. der Säure hatten die Dichtigkeit 7,652 (r). — Unter dem Mikroskope zeigte merkwürdigerweise diese der heftigsten Temperatur ausgesetzt gewesene Säure keine deutlichen Krystalle. Aber auch die Dichtigkeit dieser Säure ist so bedeutend verschieden von der der Säure h, welche ebenfalls aus dem Chloride dargestellt und dem Feuer des Porcellanofens unterworfen worden war, dass aus dieser Verschiedenheit unzweideutig hervorgeht, dass durch die hohe und lange anhaltende Temperatur des Porcellanofens die Tantalsäure nicht zu einer bestimmten Dichtigkeit gebracht werden kann.

Um diess mit noch größerer Bestimmtheit zu erfahren, wurde die Säure, welche der Hitze des Porcellanosens unterworsen worden war, mit zweisach schweselsaurem Kali geschmolzen. Es blieb beim Schmelzen ein Theil dieser Säure hartnäckig ungelöst, offenbar weil sie durch die hohe Temperatur zu einem etwas grobkörnigen Pulver zusammengesintert war. Als die geschmolzene Masse daher mit Wasser behandelt wurde, blieb neben der schwefelsauren Tantalsäure noch ein gröbliches sandartiges Pulver ungelöst, das auf der Agatplatte fein gerieben und von Neuem mit zweifach - schwefelsaurem Kali zusammengeschmolzen wurde. Die aus der mit Wasser behandelten geschmolzenen Masse sich ausgeschiedene Tantalsäure wurde tüchtig mit Wasser und zuletzt mit Ammoniak so lange ausgesüfst, bis in dem Waschwasser durch Barytauflösungen keine Spur von Schwefelsäure mehr zu entdecken war.

Die erhaltene Säure war, unter dem Mikroskope besichtigt, krystallinisch. Es wurde von ihr nicht das spec. Gewicht bestimmt, sondern dieselbe gleich dem Feuer des Porcellanofens ausgesetzt. 6,589 Grm. derselben zeigten das unerwartet hohe spec. Gewicht von 8,257 (s). Die Säure bestand, unter dem Mikroskope besichtigt, aus lauter Krystallen.

### 2) Tantalsäure aus dem schwarzen Yttrotantal von Ytterby in Schweden.

Die Tantalsäure wurde aus dem Mineral durch Zersetzung desselben mit zweifach-schwefelsaurem Kali erhalten. Die schwefelsaure Tantalsäure war vollkommen gereinigt und auch von aller Schwefelsäure befreit worden.

3,238 Grm. dieser Säure zeigten das specifische Gewicht von 7,43.

Die Tantalsäure aus dem Yttrotantal hat also dieselbe Dichtigkeit, wie die Säure aus den Tantaliten, mit welcher sie auch alle chemische Eigenschaften theilt. Es ist diess deshalb von einiger Wichtigkeit, als Hermann das spec. Gewicht der Säure aus dem schwedischen Yttrotantal nur zu 4,05 angiebt '), obgleich doch die chemischen Eigenschaften, die er von dieser Säure angiebt, zur Tantalsäure passen. Es ist wahrscheinlich nur die kleine Menge der

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chemie, Bd. 38, S 101.

Säure, die ihm zur Verfügung stand, die Veranlassung zu diesem Irrthum.

Die großen Schwankungen, die hinsichtlich der Dichtigkeit bei den Säuren des Niobs, des Pelops und des Tantals stattfinden, und die den verschiedenen Temperaturen zuzuschreiben sind, denen diese Säuren ausgesetzt worden, sind sehr beachtenswerth. Ich glaube kaum, daß bei andern Substanzen, wenn sie verschiedenen Hitzgraden ausgesetzt werden, so starke Verschiedenheiten im spec. Gewicht gefunden werden, wie bei diesen. Mir wenigstens sind solche bei den Untersuchungen über die Dichtigkeit anderer Körper nicht vorgekommen.

Kleine Irrthümer im spec. Gewicht bei so schweren Substanzen, wie es namentlich die Tantalsäure ist, mögen, wenn bald ein gröbliches sandartiges Pulver, aus Krystallen bestehend, bald ein feineres zur Bestimmung der Dichtigkeit angewandt wird, aus ähnlichen Ursachen entstehen, wie sie mein Bruder beim Golde nachgewiesen hat '). Es sind jedoch die Schwankungen in den verschiedenen Dichtigkeiten, die aus diesen Ursachen entstehen mögen, so gering, dass sie bei den von mir beobachteten starken Verschiedenheiten gar nicht in Betrachtung kommen können.

Aber ungeachtet dieser bedeutenden Verschiedenheiten in der Dichtigkeit können doch die drei Säuren des Niobs, des Pelops und des Tantals durch das spec. Gewicht von einander unterschieden werden. Denn die Schwankungen in dem spec. Gewicht jeder dieser Säuren erstrecken sich nur innerhalb gewisser Gränzen, und keine dieser Gränzen berührt die andere. Denn die leichteste Niobsäure, die ich dargestellt hatte, zeigte das spec. Gewicht 4,5614, die schwerste 5,262; die leichteste Pelopsäure hat die Dichtigkeit von 5,495, die schwerste von 6,725; die leichteste Tantalsäure hat das spec. Gewicht von 7,022, die schwerste von 8,264, so dass der Unterschied zwischen der leichte-

<sup>1)</sup> Poggendorff's Annalen, Bd. 73, S. 1.

sten und schwersten Pelopsäure fast ganz gleich ist dem zwischen der leichtesten und schwersten Tantalsäure, während der Unterschied zwischen der leichtesten und schwersten Niobsäure ein weit geringerer ist.

Ich muss hier noch bemerken, dass nach Ekeberg das spec. Gewicht der Tantalsäure nur 6,5 ¹), nach Hermann 6,78 ist. Bei meinen vielen Wägungen der Tantalsäure habe ich dieselbe nicht von so geringer Dichtigkeit erhalten.

# XV. Ueber die chemische Zusammensetzung des Magnetkieses; von Gustav Rose.

Ueber die chemische Zusammensensetzung des Magnetkieses sind nach und nach sehr verschiedene Meinungen aufgestellt, und es hat sich bis jetzt keine noch so geltend gemacht, dass sie allgemein angenommen worden wäre. Die älteren Analysen von Proust und Hatchett stimmten mit der Analyse des künstlich dargestellten Einfach-Schwefeleisens von Berzelius ziemlich überein, daher man annahm, dass der Magnetkies dieselbe Zusammensetzung wie dieses habe, und wie die Analyse von Berzelius ergeben hatte aus 63 Proc. Eisen und 37 Schwefel bestände, bis Stromeyer zeigte 2), dass diess nicht der Fall seyn könne, da sämmtlicher Magnetkies beim Auflösen in Salzsäure einen Rückstand von Schwefel hinterlasse. Dasselbe, meinte Stromeyer, sey aber auch bei dem künstlichen Schwefeleisen im Minimo der Fall, das indessen auch stets mehr Schwefel enthielte, als Berzelius augenommen, nämlich 40,15 Schwefel auf 59,85 Eisen; wie man dasselbe auch dargestellt haben mag, sey es durch Destillation von Eisenkies, oder von Eisenoxyd mit überschüssigem Schwefel.

<sup>1)</sup> Gmelin's Chemie, Bd. 111, S. 445.

<sup>2)</sup> Gilbert's Annalen der Physik von 1814, Bd. 48, S. 183 etc.

Mit diesem künstlichen Schwefeleisen käme der Magnetkies in der Zusammensetzung überein; dieser letztere sey aber stets mit Eisenkies gemengt, und hinterlasse daher bei der Auflösung in Salzsäure außer dem Schwefel noch Eisenkies, was bei dem künstlichen Magnetkiese nicht der Fall Stromeyer fand so in dem Magnetkiese von der Treseburg am Harz 3,923 Proc. und in einer anderen Varietät von Barèges 24,419 Eisenkies; da er aber den analysirten Magnetkies von dem deutlich damit gemengten Eisenkies wohl ausgesucht, und mit dem Vergrößerungsglase keine weiteren Einmengungen entdeckt und auch gefunden habe, dass bei verschiedenen Analysen derselben Varietät der Gehalt an Eisenkies sich ziemlich gleich geblieben sey, so nahm er an, dass der durch die Analyse gefundene Eisenkies nicht eingemengt sey, sondern sich in dem Magnetkiese chemisch aufgelöst befände.

Berzelius zeigte darauf '), dass der Unterschied zwischen seinem und Stromeyer's künstlich dargestelltem Schwefeleisen im Minimo daher rühre, dass das seinige auf eine andere Weise dargestellt sey, indem er nämlich Eisenblech in einer Glasretorte mit Schwefel geglüht habe. Hierbei bilde sich auf dem Eisen eine Kruste von Schwefeleisen, die beim Biegen des Eisens abspränge. Diese sey mit Eisen gesättigt, da Eisen in Ueberschuss vorhanden gewesen sey, und könne auch kein Eisen aufgelöst enthalten, da die Masse nicht geschmolzen gewesen sey. So dargestelltes Eisen hinterlasse bei der Auflösung in Salzsäure keinen Rückstand von Schwefel und entspreche vollkommen Da nun aber der von Stromeyer dem Eisenoxydul. künstich bereitete Magnetkies offenbar eine bestimmte Verbindung sey, sein Schwefelgehalt indessen in keinem einfachen Verhältnisse mit dem des Schwefeleisens im Minimo und Maximo stände, so könne er nichts anderes als eine Verbin-

<sup>1)</sup> Schweigg. Journ. f. Chem. u. Phys. von 1815; Bd. 15, S. 301 etc. oder Berzelius neues chemisches Mineralsystem, herausgegeben von Rammelsberg. 1847. S. 156.

dung beider Schwefelungsstufen, und zwar nur Fe'Fe') seyn, da diese Verbindung genau eben so viel Schwefel und Eisen enthält, als Stromeyer gefunden hatte. Den von Stromeyer analysirten natürlichen Magnetkies betrachtete Berzelius nun auch nicht als ein Gemenge von Eisenkies und Magnetkies, sondern, den Schwefelgehalt des Eisenkieses und Magnetkieses zusammenzählend, nahm er an, dass der Magnetkies von Barèges aus 56,376 Eisen und 43,625 Schwefel, und der von Treseburg aus 59,294 Eisen und 40,706 Schwefel bestände. Diesen hielt er nun für gleich zusammengesetzt mit dem künstlichen Magnetkies, da der Unterschied in der Zusammensetzung des einen und des anderen nur unbedeutend ist; den Magnetkies von Barèges aber betrachtete er als eine davon ganz verschiedene Gattung, wofür er die Formel Fe<sup>2</sup> Fe annahm, und wonach er fast übereinstimmend mit der Analyse 43,9 Schwefel ent-Später änderte er die Formeln in halten müstte.

# FeFe und in Fe Fe

um, die sich von den ersteren nur durch die verschiedene Vertheilung der Atome unterscheiden, weil die Formeln dadurch denen des Kupferkieses und des Buntkupfererzes analog werden. Die Formel des Magnetkieses von Barèges wird nun auch analog mit der des Magneteisensteines.

Obgleich aber die berechnete Zusammensetzung des Magnetkieses von Barèges mit der gefundenen sehr gut stimmt, und Stromeyer versichert, dass er in den analysirten Stücken keinen eingemengten Eisenkies beobachtet habe, so ist doch anzunehmen, dass derselbe darin enthalten sey. Denn theils kommt Eisenkies und Magnetkies häusig grob oder innig mit einander gemengt vor (ich habe einen kleinen Krystall von dem Magnetkies der Urenga bei Slatoust beobachtet, in welchem ein noch kleinerer Krystall von Eisenkies ganz eingeschlossen war 2), theils wäre es bei der

<sup>1)</sup> Ich habe hier gleich die neueren Atombestimmungen gesetzt, statt der älteren, also statt 6FeS<sup>2</sup>-FeS<sup>4</sup>.

<sup>2)</sup> Min. geognost. Reise nach dem Ural etc. von G. Rose. Th. 2, S. 117.

angenommenen Zusammensetzung chemisch nicht erklärbar, wie bei der Auflösung in Salzsäure Eisenkies zurückbleiben könnte, was doch Stromeyer ausdrücklich bemerkt. Auch haben die späteren Analysen des Magnetkieses nie wieder eine Zusammensetzung geliefert, die mit der übereinkäme, welche Berzelius dem Magnetkiese von Barèges zuschreibt. Diese späteren Analysen sind von Berthier, meinem Bruder, Plattner und dem Grafen Schaffgotsch angestellt. Es untersuchten Magnetkies:

- a und b) Berthier vom Berge Lalliat bei Sitten, eine stark und eine schwach magnetische Abänderung.
- c) Plattner von Conghonas do Campo in Brasilien.
- d) von Fahlun.
- e) H. Rose von Bodenmais in Baiern.
- f) Schaffgotsch eben daher.

Die Analysen gaben:

a)	Eisen	<b>59,8</b>	Schwefel	40,2
b)	-	61,0	-	<b>39,0</b>
c)	-	59,64	-	40,43
d)	-	59,73	-	40,22
e)	-	60,95	•	39,05 ')
f)	-	60,59	-	39,41.

Die Analysen waren sämmtlich mit Eisenkies-freien Varietäten von Magnetkies, die in Salzsäure aufgelöst, keinen Eisenkies hinterliefsen, angestellt, sie stimmen aber alle mit der Analyse des künstlichen Magnetkieses von Strome yer mehr oder weniger überein. Man kann daher nach alle dem wohl annehmen, dass der von Strome yer analysirte Magnetkies von Barèges nur ein Gemenge von Magnetkies und Eisenkies sey, und an und für sich eine von den übrigen Magnetkiesen verschiedene Zusammensetzung nicht habe, und dass die von Berzelius angenommene Trennung des Magnetkieses in zwei verschiedene Gattungen nicht begründet sey.

Die kleinen Abweichungen, die sich indessen in den an-

<sup>1)</sup> Nach Abzug der 0,82 Proc. eingemengten Quarzes auf hundert berechnet.

Trennung Veranlassung. Graf Schaffgotsch zog ') aus der Uebereinstimmung seiner Analyse mit der meines Bruders und aus der Verschiedenheit mit denen Plattner's (der Analysen von Berthier erwähnt er nicht) den Schluß, daß der Magnetkies von Bodenmais von den übrigen verschieden sey, und setzte für ihn die Formel Fe' F fest, die ein Gegenstück in der Formel des Polybasits nach den Analysen meines Bruders hätte. Der Magnetkies von Bodenmais würde hiernach 60,72 Eisen und 39,28 Schwefel enthalten müssen, welche Zahlen fast das Mittel aus den Analysen desselben sind. Graf Schaffgotsch, die Eigenthümlichkeit des Magnetkieses von Baregès noch festhaltend, nahm auf diese Weise in dem Magnetkiese drei verschiedene Gattungen an, die mit den Formeln

FeFe, Fe Fe und Fe Fe

zu bezeichnen wären, und deren analoge er auch bei dem Buntkupfererze nach den Analysen von Plattner nachzuweisen suchte.

So vieles auch für diese Ansicht spricht, so scheint sie mir doch nicht durchgeführt werden zu können. Die Verschiedenheit in der chemischen Zusammensetzung ist zu gering, und läst sich durch eine entsprechende Verschiedenheit in den übrigen Eigenschaften des Magnetkieses von Bodenmais nicht bestätigen. Im Gegentheil scheint es wahrscheinlich, dass die Abweichung in der chemischen Zusammensetzung nur von einer mechanischen Ursache hervorgebracht wird. Der Magnetkies von Bodenmais hat nämlich, wie der Magnetkies von Trumbull in Connecticut, der ihm hierin ganz gleichkommt, das Eigenthümliche, dass er in großkörnigen Individuen vorkommt, die parallel den Flächen eines regulären sechsseitigen Prisma wie überall unvollkommen spaltbar, aber parallel der geraden Endsläche schaalig zusammengesetzt sind. Die schaaligen Stücke sind oft nur sehr dünn, und wiederholen sich sehr schnell, 1) Poggendorff's Ann. der Chem. und Phys. von 1840, Bd. 50, S. 533.

so dass man die Hauptslächen dieser Stücke meistentheils für Spaltungsslächen hält, womit sie aber nicht verwechselt werden müssen, da die einzelnen Stücke parallel der geraden Endsläche gar nicht weiter, oder nur sehr unvollkommen spaltbar sind 1). Andere Mineralien, namentlich der grüne Augit, oder Sahlit von Buön bei Arendal, oder der Cordierit von Haddam in Connecticut, zeigen ganz dieselbe Eigenthümlichkeit. Dergleichen Zusammensetzungsslächen rühren aber immer von fremden, wenngleich oft unmerkbaren Einmengungen her, die sich während der Bildung des Krystalls auf ihn absetzten, und scheinen hier in einer geringen Menge Eisenoxyd zu bestehen, die vielleicht nur durch eine schwache Oxydation der jedesmaligen Obersläche entstanden ist. Hat aber eine solche Einmengung von Eisenoxyd auf diesen scheinbaren Spaltungsflächen stattgefunden, wie es nach dem geringen Glanze auf diesen Flächen zu urtheilen wohl den Anschein hat, so folgt natürlich daraus, dass der Schwefelgehalt dieser Varietät etwas geringer ausfallen muss. Eine Reduction mit Wasserstoff, die eine geringe Menge Wasser geben müsste, würde diese Ansicht beweisen.

Wenn hiernach die vom Grafen Schaffgotsch aufgestellte Ansicht sich nicht zu bestätigen scheint, so sind doch damit die Zweifel über die chemische Zusammensetzung des Magnetkieses noch nicht gehoben, da schon vor Schaffgotsch wieder die Art der Zusammensetzung bestritten worden war, indem man, zu der alten Meinung über die Zusammensetzung des Magnetkieses zurückkehrend, behauptet hatte, dass derselbe Einfach - Schwefeleisen sey. Diess geschah zuerst durch Breithaupt 2), und die Gründe, worauf er sich stützte, waren von der Krystallform hergenommen. Der Magnetkies kommt zwar nicht häufig krystallisirt vor, und erscheint dann gewöhnlich nur in der Combina-

<sup>1)</sup> Eine vollkommene Spaltbarkeit findet sich auch bei keinem Magnetkies von einem anderen Fundort.

<sup>2)</sup> Jahrbuch f. pract. Chemie von Erdmann und Schweigger-Seidel von 1835, Bd. 4, S. 265.

tion eines meistens niedrigen regulären sechsseitigen Prisma mit der geraden Endsläche, wie eine solche bei ganz verschiedenen Gattungen vorkommen kann; indessen finden sich doch auch zuweilen Krystalle, an welchen die Flächen von Hexagondodecaëdern vorkommen. Solche hatte ich in dem Meteorsteine von Juvenas beobachtet, und daran die Winkel in den Endkanten des Hexagondodecaëders zu 126° 49', und in den Seitenkanten zu 127° 6' gefunden; Winkel, welche später von Naumann durch Messungen an den Krystallen von Kongsberg bestätigt wurden. Diese Winkel sind aber nur wenig abweichend von denen, die bei anderen Mineralien vorkommen, wie beim Haarkies Ni S, beim Kupfernickel Ni As, und wie Breithaupt ') später zeigte, auch beim Antimonnickel NiSb und beim Greenokit CdS, ja selbst auch beim Osmium-Iridium. Da nun, abgesehen von dem letzteren, diese Mineralien sämmtlich Schwefel-, Antimon- und Arsenik-Verbindungen im Minimo sind, so hielt er bei dem schon anderweitig bewiesenen Isomorphismus des Schwefels mit dem Antimon und Arsenik, alle diese für isomorph, und den Magnetkies nun auch für Einfach-Schwefeleisen. Frankenheim<sup>2</sup>), von Kobell 3), und neuerdings auch Rammelsberg.4) halten diese Gründe für so überwiegend, dass sie der Meinung von Breithaupt beipslichten, und den Magnetkies ebenfalls als Einfach-Schwefeleisen betrachten.

Gegen diese Annahme sprechen aber doch mehrere sehr wichtige Gründe. Zunächst der nicht zu leugnende Ueberschuss an Schwefel, den ein einfacher Versuch in jedem Magnetkiese darthun kann, und den man bei jener Annahme

<sup>1)</sup> Poggendorff's Annalen, Bd. 51, S. 515.

<sup>2)</sup> System der Krystalle, 1842, S. 57.

<sup>3)</sup> Journ. für pract. Chemie; von Erdmann und Marchand von 1844, Bd. 33, S. 405.

<sup>4)</sup> Berzelius neues chem. Mineralsystem, herausgegeben von Rammelsberg, 1847, S. 27.

durch eine stattfindende innige nicht sichtbare Einmengung von Schwefel oder Eisenkies erklären müßte. Fände aber eine Einmengung von Schwefel statt, so müßte derselbe aus dem gepulverten Minerale durch Schwefelkohlenstoff auszuziehen seyn, was aber nicht der Fall ist, wie sowohl Plattner als Schaffgotsch bewiesen haben, und fände eine Einmengung von Eisenkies statt, so müßte derselbe bei der Auflösung in verdünnter Salzsäure zurückbleiben, was bei reinen Stücken ebenfalls nicht der Fall ist, wie Schaffgotsch bewiesen hat, und auch sämmtliche neuere Analysen lehren. Es ist also nicht möglich, den Magnetkies für ein Gemenge zu halten. Außerdem zeigt auch der geschliffene und polirte Magnetkies nicht die geringste Ungleichartigkeit, wovon ich mich selbst überzeugt habe.

Ein zweiter Beweis liegt in dem Magnetismus, der sich bei allen Abänderungen des Magnetkieses, den künstlichen wie den natürlichen, mehr oder weniger findet '), und der dem Einfach-Schwefeleisen durchaus fehlt. Diess beobachtete mein Bruder ') bei dem Einfach-Schwefeleisen, welches er durch Reduction des Eisenkieses mit Wasserstoffgas erhalten hatte, Graf Schaffgotsch ') bei demjenigen, welches durch Reduction des Magnetkieses mit Wasserstoffgas erhalten war, und davon habe ich mich selbst bei dem nach Berzelius oben angegebener Methode dargestellten Einfach-Schwefeleisen überzeugt. Ebenso ist auch Einfach-Schwefelnickel, natürliches (Haarkies) wie künst-

<sup>1)</sup> Bei meiner Beschreibung des Magnetkieses in den Meteorsteinen von Juvenas und Stannern führte ich an, dass der sich hier sindende Magnetkies nicht magnetisch sey. Allerdings setzen die immer nur kleinen Parthien von Magnetkies, die sich in diesen Meteorsteinen sinden, die Magnetnadel nicht in Bewegung; aber kleine Stückehen, und namentlich die beschriebenen Krystalle, die noch in der Königlichen Mineraliensammlung in Berlin aufbewahrt werden, werden ganz deutlich vom Magnete angezogen, besonders wenn man sie auf Eisen gelegt hat, so dass hierdurch jene Angabe zu berichtigen ist.

<sup>2)</sup> Poggendorff's Annalen von 1825, Bd. 5, S. 534.

<sup>3)</sup> A. a. O., von 1840, Bd. 50, S. 535.

liches, und künstlich dargestelltes Einfach-Schwefelkobalt, wie mein Bruder angegeben hat, nicht magnetisch. Es zeigt sich doch also auch in dem Verhalten gegen den Magnet ein ganz bestimmter Unterschied zwischen Magnetkies und Einfach-Schwefeleisen, der nicht zu übersehen ist.

Ein dritter Grund liegt in dem specifischen Gewichte des Magnetkieses. Dasselbe wird zwar von den verschiedenen Beobachtern nicht ganz übereinstimmend angegeben, ist aber, obgleich der Magnetkies im Vergleich mit dem Doppelt-Schwefeleisen FeS² eine größere Menge von dem schwereren Bestandtheile enthält, immer weit niedriger als das Gewicht dieses letzteren, mag dieser nun in der Form des Eisenkieses oder des Speerkieses krystallisirt seyn. Da nun die niedrigeren Schwefelungsstusen der Metalle immer ein höheres specifisches Gewicht haben als die höheren, so folgt wohl daraus, dass der Magnetkies keine einfache Schwefelungsstuse, sondern eine Verbindung von zwei verschiedenen Schwefelungsstusen sey.

Zum Beweise lasse ich hier das specifische Gewicht des Magnet-, Eisen- und Speerkieses nach den verschiedenen Beobachtern, so wie auch das Gewicht von niedrigeren und höheren Schwefelungsstufen verschiedener anderer Metalle folgen:

### 1) Specifisches Gewicht des Magnetkieses.

Fundort.	Beobachter.	Spec.Gew.	Temp.
Dobschau in Ungarn	Breithaupt	4,510	
Boden bei Marienberg in Sachsen	-	4,605	
Bodenmais in Baiern 1)	Schaffgotsch	4,622	14° R.
Unbekannt <sup>2</sup> )	G. Rose	4,623	15°,7 C.

- 1) Nach einer vom Grafen Schaffgotsch neuerdings angestellten und mir gefälligst mitgetheilten Bestimmung, wonach die frühere Angabe in Poggendorff's Annalen zu berichtigen ist.
- 2) Der Magnetkies, der zu dieser VVägung gedient hat, war in mehr oder weniger vollkommen, zuweilen einen halben Zoll breiten Krystallen in Kalkspath eingewachsen.

Fundort.	Beobachter.	Spec.Gew.	Temp.
Conghonas do Campo 1) Unbekannt	G. Rose Mohs	4,627 4,631	11,5 R.

2) Specifisches Gewicht des Eisenkieses.

Freiberg . . . . . . . . . Mohs | 5,031

3) Specifisches Gewicht des Speerkieses.

Schemnitz	G. Rose	4,848	$  11,3 \text{ R.}^3 )$
Littmitz in Böhmen	Mohs	4,857	
Derbyshire	G. Rose	4,879	12 R. 4)

4) Specifisches Gewicht von niedrigeren und höheren Schwefelungsstufen verschiedener Metalle.

Name.	Chemische Formel.	Beobachter.	Specifisch. Gewicht.	Temp.
Mangapglanz	MnS	Mohs	4,014	
Hauerit	Mn S <sup>2</sup>	Hauer	3,462	
Schwefelzinn	ZnS	Karsten	4,852	
Musivgold	ZnS <sup>2</sup>	-	4,600 <sup>5</sup> )	
Schwefelwismuth	BiS	Werther	7,140	
Wismuthglanz	BiS <sup>3</sup>	Mohs	6,549	
Realgar	As	•	3,556	
Auripigment		-	3,480 °)	

- 1) Die von Plattner analysirte Varietät.
- 2) Die Verschiedenheiten in dem specifischen Gewichte des Magnetkieses finden sich demnach eigentlich nur bei der Varietät von Dobschau nach Breithaupt, denn die übrigen Angaben weichen nicht mehr von einander ab, als die Angaben verschiedener Beobachter bei anderen Gattungen. Bestätigt sich aber das niedrige spec. Gewicht dieses Magnetkieses, und rührt dasselbe nicht von fremden Einmengungen her, so verdient diese Varietät wohl weiter untersucht zu werden.
- 3) Mohs giebt das specifische Gewicht dieses Speerkieses 4,678 an, was bei dem höheren und übereinstimmenden Gewicht der übrigen Angaben offenbar auf einem Irrthum beruht.
- 4) VV crner's Kammkies.
- 5) Nach Boullay beträgt das spec. Gewicht des Einfach-Schwefelzinns 5,267 und des Musivgoldes 4,425.
- 6) Offenbar wird nun auch das spec. Gewicht von FeS höher seyn als von FeS<sup>2</sup>. Um darüber so viel als möglich in's Reine zu kommen, suchte

Was nun die Uebereinstimmung des Magnetkieses in der Krystallform mit anderen Schwefel-Arsenik-und Antimonverbindungen im Minimo betrifft, so kann dieselbe in diesem Fall in der That nichts beweisen. Breithaupt giebt folgende Uebersicht der mit dem Magnetkies isomorphen Mineralien.

Name.	Beobachter.	Winkel des Hexagondodecaëders.		
IV a III C.	Deobaemer.	Endkante.	Seitenkante.	_
Osmiumirid Kupfernickel Greenokit Haarkies Antimonnickel . Magnetkies	G. Rose Breithaupt  Miller Breithaupt G. Rose	127° 36′ 127° 32 127° 26 127° 10 126° 56 126° 49	124° 124 18 124 37 125 44 126 36 127 5	_

Von einer großen Genauigkeit der angegebenen Winkel kann freilich bei der Unvollkommenheit der meisten hier aufgeführten Krystalle nicht die Rede seyn, indessen ist doch schon eine ungefähre Uebereinstimmung der Winkel dieser Krystalle interessant. Käme es aber auf eine

ich das specifische Gewicht des künstlichen FeS zu bestimmen. Bruder stellte mir ein solches nach der von Berzelius angegebenen Methode dar, und glühte es ausserdem noch in trocknem Wasserstoffgase, um ganz sicher zu seyn, dass kein überschüssiger Schwefel vorhanden sey. Es bestand in einem Haufwerk von kleinen Stückchen und Plättchen, die alle porös und blasig, aber ganz rein waren, da sie nicht den mindesten Magnetismus besassen, und in Salzsäure aufgelöst weder einen Rückstand von Schwesel hinterließen, noch Wasserstoffgas entwikkelten. Wegen ihrer Porosität zerrieb ich sie zu einen gröblichen Pulver, das nun gewogen, mit VVasser gekocht und darauf in VVasser gewogen wurde, was ohne einigen Verlust gar nicht zu bewerkstelligen war. Ich erhielt auf diese Weise ein specifisches Gewicht von 4,726. (Temp. 9,8 C.) Bei einem zweiten Versuche, wo ich das gekochte Pulver erst unter Wasser wog, dann zur Trockniss abdampste und wieder wog, erhielt ich ein specifisches Gewicht 4,668 (Temp. 7,5 C.); bei dem Trocknen hatte sich aber die Obersläche des Pulvers oxydirt, denn sie war blau geworden.

Es war also nicht möglich, das specifische Gewicht dieses künstlichen Schweseleisens genau zu bestimmen; auch war es offenbar nicht krystallinisch, sondern amorph; aber es ist doch immer bemerkenswerth, dass anch diese unvollkommene VVägung ein höheres specifisches Gewicht gegeben, als man beim Magnetkies gesunden hat.

solche Uebereinstimmung nur an, so könnte man die Liste der aufgeführten Mineralien noch vergrößern; denn mit gleichem Rechte hätte Breithaupt auch den Eisenglanz und den Korund aufführen können, denn hier betragen die Winkel:

beim Eisenglanz nach Mohs 128° 0' und 122° 29'

Korund ·· 128 3' und ferner auch noch Arsenik, Antimon und Tellur, die mit dem Osmium-Irid übereinstimmen. Man hat also, wenn man den Magnetkies für Fe<sup>5</sup> Fe ansieht, Mineralien von vier verschiedenen atomistischen Verhältnissen, die eine sehr ähnliche Krystallform haben. Sie gehören drei verschiedenen Klassen an, indem die einen einfache Körper sind, wie Arsenik, Autimon, Tellur und Osmium-Iridium 1), die anderen binäre Verbindungen sind, die wie Haarkies, Greenokit, Kupfernickel und Antimonnickel, nur aus 2 Atomen bestehen, oder wie Eisenglanz und Korund aus 5 Atomen bestehen, und endlich doppelt binäre Verbindungen sind, wie Magnetkies. Die angeführten Beispiele sind aber nicht die einzigen, wo man eine gleiche Krystallform bei ganz ungleicher atomistischer Zusammensetzung hat, selbst wenn man die Mineralien, die in den Formen des regulären Systems krystallisiren, ausnimmt, wodurch die Zahl dieser Fälle freilich sehr anwachsen würde. Unmöglich kann man alle diese Krystalle für isomorph halten. Es ist ein wesentliches Kennzeichen für die isomorphen Körper, dass sie sich in den Verbindungen gegenseitig ersetzen, und diess findet bei jenen nicht statt. Man muss daher wohl annehmen, dass in einzelnen seltenen Fällen durch Gruppirung ganz verschiedenartig gestalteter Atome gleiche Krystallformen erhalten werden, wie man gleiche Zahlen aus verschiedenen Factoren zusammensetzen kann; und vielleicht mögen auf diese Weise am leichtesten Krystalle des regulären Systems entstehen, daher bei den regulären Körpern so viele verschiedenartig zusammengesetzte Körper vorkommen.

<sup>1)</sup> Das Osmium-Iridium ist auch als einfacher Körper anzusehen, da Osmium und Iridium isomorph sind.

Aus alle dem ergiebt sich wohl, dass die gleiche Krystallform des Magnetkieses mit anderen einfachen Schweselverbindungen zu der Annahme nicht nöthigen kann, dass auch der Magnetkies ein solches einfaches Sulphuret sey, und so möchte denn anzunehmen seyn, dass der Magnetkies nicht allein eine einzige Gattung ausmache, sondern auch eine Verbindung einer höheren mit einer niederen Schweselungsstuse, und zwar Fe<sup>5</sup> Fe, sey. Berechnet man nach den neueren Atomgewichten des Eisens =350,527 und des Schwesels =200,75 die Zusammensetzung des Magnetkieses, so verändert sich dieselbe etwas gegen früher, und er besteht nun aus:

Eisen 60,44 Schwefel 39,56.

## XVI. Versuche zur Darstellung von Manganoxydsalzen; von R. Herrmann in Berlin.

Von allen Salzen des Manganoxyds sind nur die Doppelsalze des schwefelsauren Manganoxyds mit schwefelsaurem
Kali genauer studirt worden. Sie sind bekanntlich von
Mitscherlich entdeckt, und von ihm namentlich benutzt,
um die Lehre vom Isomorphismus zu begründen. Außerdem erwähnt Gmelin') einer Verbindung der Phosphorsäure mit Manganoxyd, welche erhalten wird, wenn Braunstein mit überschüssiger Phosphorsäure geglüht wird. Wird
die Masse mit Wasser ausgezogen, so bleibt ein phirsichblüthrothes Pulver zurück, welches in Wasser nicht löslich
ist, und aus welchem Kalilauge braunes Oxyd abscheidet.
Gmelin hält diese Verbindung für metaphosphorsaures
Manganoxyd. Ihre Zusammensetzung ist aber noch nicht
bekannt. Es ist dies wahrscheinlich dieselbe Verbindung,
welche die violette Färbung der mit Mangan versetzten und

<sup>1)</sup> Handbuch der Chemie; von L. Gmelin, Bd. 2, S. 645.

in der äußeren Löthrohrslamme erhitzten Phosphorsalzperle bedingt.

Außerdem wird noch von Frommherz angegeben, daß sich Manganoxydoxydul in concentrirter Weinsäure mit brauner Farbe auflöst, aus welcher Lösung durch Kali nichts niedergeschlagen wird.

Um unsere Kenntnisse von den Verbindungen des Manganoxyds mit Säuren zu vervollständigen, habe ich eine Arbeit unternommen, deren Resultate ich in dem Nachstehenden niedergelegt habe. Ich mache in Hinsicht derselben weder Ansprüche auf Vollständigkeit, da die Zeit es mir nicht erlaubte, die ziemlich bedeutenden Lücken, welche die Leser finden werden, auszufüllen, noch ist die Arbeit reich an positiven Resultaten. Indessen manche Thatsachen scheinen mir doch hinreichend interessant, um sie der Oeffentlichkeit zu übergeben.

Die erste Aufgabe, welche ich mir stellen mußte, war Manganoxyd darzustellen, welches vollkommen frei von Manganoxydoxydul und Mangansuperoxyd ist. Zu dem Ende fällte ich eine Auflösung von schwefelsaurem Manganoxydul mit einem möglichst geringen Ueberschuß von salpetersaurer Baryterde, dampste die filtrirte Flüssigkeit bis zur Trockne ab, und erhitzte den Rückstand so, daß das salpetersaure Salz bei möglichst gelinder Hitze zersetzt wurde. Nach der Angabe von Berzelius ') soll der Rückstand aus Manganoxyd bestehen.

Um mich davon zu überzeugen, wusch ich denselben mit etwas Essigsäure enthaltendem Wasser aus, um alle Baryterde daraus zu entfernen, und trocknete ihn. Darauf wurde eine gewogene Menge desselben im Platintiegel über einem Spiritusgebläse heftig geglüht. Der Gewichtsverlust war stets größer, als er hätte seyn dürfen, wenn die Substanz aus reinem Manganoxyd bestanden hätte.

Da dieses Oxyd kein Wasser enthielt, wovon ich mich durch besondere Versuche überzeugte, so konnte das, was

<sup>1)</sup> Berzelius Lehrbuch der Chemie, Bd. 3, S. 477.

aus demselben durch Hitze ausgetrieben wurde, nur aus Sauerstoff bestehen, und cs muß daher jedenfalls eine höhere Oxydationsstufe als das Oxyd darin enthalten seyn. Es war aber nicht reines Superoxyd, denn dann müßte es 12,24 Proc. Sauerstoff beim Glühen verlieren.

Um diese Mengung von Manganoxyd und Mangansuperoxyd in das reine Oxyd überzuführen, erhitzte ich sie in kleinen Portionen bis zum dunklen Rothglühen. Auf diese Weise erhielt ich ein bräunlich schwarzes Pulver, welches reines Manganoxyd war.

1,0027 Grm. verloren in heftiger Glühhitze 0,0355 Grm. an Gewicht. Diess beträgt 3,54 Proc. Der Glühverlust, welchen reines Manganoxyd erleidet, ist nach der Rechnung 3,36 Proc.

Nachdem es mir so gelungen war, das reine Manganoxyd darzustellen, schritt ich dazu, die Wirkung der Säuren auf dasselbe zu untersuchen. Es ist bekannt, dass die Mineralsäuren, wie Salpetersäure und verdünnte Schwefelsäure, wenn sie damit gekocht werden, das Manganoxyd so zersetzen, dass sich ein Oxydulsalz auflöst, während Mangansuperoxyd sich abscheidet. Concentrirte kochende Schwefelsäure und kochende Salzsäure zersetzen es vollständig, erstere unter Sauerstoffentwicklung, letztere unter Bildung von Chlor, während in die Lösung schwefelsaures Manganoxydul und Manganchlorür übergeht. Bekannt ist andererseits, dass kalte concentrirte Schwefelsäure und Salzsäure das Manganoxyd auflösen, ohne es zu zersetzen, dass aber aus diesen Lösungen die Oxydsalze nicht in fester Gestalt erhalten werden können.

Das auf die oben beschriebene Weise erhaltene Manganoxyd besafs alle diese Eigenschaften, und es gelang mir nicht, neue Verbindungen darzustellen. Es löste sich weder in kalter concentrirter Salpetersäure, noch in kalter Phosphorsäure, die es auch selbst im Kochen nicht aufnahm.

Da ich so die Hoffnung aufgeben musste, aus dem reinen Oxyde neue Verbindungen darzustellen, so benutzte ich es um die von Gmelin dargestellten phosphorsauren

Manganoxydsalze zu erzeugen. Zu dem Ende wurde es mit Phosphorsäure abgedampft und bis fast zum Glühen erhitzt. Die dadurch erzeugte violette Masse löste sich zum Theil in Wasser mit colombinrother Farbe. Ein anderer Theil blieb ungelöst und stellte ein pfirsichblüthrothes Pulver dar. Aus jener Lösung setzten sich nach längerem Stehen hellbraunrothe Krystallkörnchen ab, welche mit Leichtigkeit ausgewaschen werden konnten. Die getrockneten Krystallchen waren jedoch offenbar nicht reine Substanz, sondern eine Mengung zweier Stoffe. Denn es befanden sich auf denselben kleine schwarze Punkte, welche wahrscheinlich aus Mangansuperoxydhydrat bestanden. Es gelang mit auf keine Weise, beide Stoffe von einander zu scheiden. Daher haben auch die Analysen dieser Krystalle sehr verschiedene Resultate ergeben.

Die Methode, nach der ich sie untersuchte, war folgende; die bei 120° C. getrocknete Substanz wurde mit etwa dem dreifachen Gewicht trocknen kohlensauren Natrons in einem Platintiegel geschmolzen und die Masse mit Wasser, zu der einige Tropfen Alkohol gefügt waren '), ausgezogen. Aus der Flüssigkeit wurde die Phosphorsäure, nachdem sie zuerst sauer, dann wieder ammoniakalisch gemacht war, mit schwefelsaurer Magnesia gefällt, der erhaltene Niederschlag mit Ammoniak enthaltendem Wasser gewaschen und auf die bekannte Weise zur Wägung gebracht. Das auf dem Filtrum rückständige Oxyd des Mangans konnte nicht unmittelbar gewogen werden, weil es Natron hartnäckig zurückhielt. Deshalb wurde es in heisser Salzsäure aufgelöst und nach vollständiger Umwandlung in Manganchlorür mit kohlensaurem Natron bei Kochhitze gefällt, und auf die bekannte Weise als Manganoxydoxydul bestimmt.

- I. 0,313 Grm. der Substanz gaben 0,113 Grm. Manganoxydoxydul und 0,242 Grm. pyrophosphorsaure Talkerde. Diess entspricht 0,1169 Grm. oder 37,35 Proc. Manganoxyd und 0,1533 Grm. oder 48,99 Proc. Phosphorsaure.
  - 1) Um die in Lösung übergegangene Uehermangansäure zu zerzetzen.

Ik 0,796 Grm. einer von Neuem dargestellten Portion dieses Salzes lieferten 0,191 Grm. Manganoxydoxydul und 0,621 Grm. pyrophosphorsaure Talkerde. Hieraus ergiebt sich ein Gehalt desselben von 24,83 Proc. Manganoxyd und 49,43 Proc. Phosphorsaure.

III. 0,5040 Grm. einer wiederum neu dargestellten Menge dieses Salzes gab 0,3970 pyrophosphorsaure Magnesia, oder 49,91 Proc. Phosphorsaure, und 0,1710 Manganoxydoxydul oder 35,12 Proc. Manganoxyd.

Das pfirsichblüthrothe Pulver, welches bei Auflösung der schwach geglühten Mengung von Phosphorsäure mit Manganoxyd zurückblieb, ist in Säuren, außer Salzsäure, nicht auflöslich. Selbst concentrirte Schwefelsäure zersetzt nach sehr langem Kochen nur Spuren davon. Kaustisches Kali scheidet daraus beim Erwärmen mit Leichtigkeit Manganoxyd ab. Glüht man diese Verbindung heftig, so schmilzt sie zu einem violetten Glase.

Die Analysen wurden auf dieselbe Weise ausgeführt, wie so eben beschrieben.

- I. 0,858 Grm. dieser Verbindung lieserten 0,211 Grm. Manganoxydoxydul, was 0,2184 Grm. oder 25,45 Proc. Manganoxyd entspricht. Die Phosphorsäurebestimmung missglückte.
- II. Aus 0,7005 Grm. derselben erhielt ich 0,173 Grm. Manganoxydoxydul, entsprechend 0,179 Grm. oder 25,56 Proc. Manganoxyd. Auch hier ging die Phosphorsäure verloren.
- III. 1,424 Grm. neu dargestellter Substanz gaben 0,352 Grm. Manganoxydoxydul und 1,534 Grm. pyrophosphorsaure Magnesia. Diess entspricht 0,3643 Grm. oder 25,58 Proc. Manganoxyd und 0,972 Grm. oder 68,26 Proc. Phosphorsaure.
- IV. Aus 0,6445 Grm. derselben Substanz wurden 0,158 Grm. Manganoxydoxydul und 0,702 Grm. pyrophosphorsaure Maguesia erhalten. Hieraus folgt ein Gehalt derselben von 25,37 Proc. Manganoxyd und 69,01 Proc. Phosphorsaure.

Um die Menge des Wassers in dieser Verbindung di-

rect zu bestimmen, wurde etwas derselben bei 120° C. getrocknet, gewogen und hierauf schwach geglüht, weil bei stärkerem Erhitzen ein Verstüchtigen von Phosphorsäure zu befürchten war. Der Gewichtsverlust war aber weit geringer, als er hätte seyn müssen, wenn alles Wasser dadurch ausgetrieben worden wäre.

Deshalb wurde eine neue Quantität des Salzes getrocknet und gewogen, und, um bei Anwendung stärkerer Hitze die Verslüchtigung der Phosphorsäure zu verhindern, mit vorher geglühtem überschüssigen Bleioxyd gemengt und stärkerer Glübhitze ausgesetzt.

0,7645 Grm. verloren 0,0175 Grm. oder 2,28 Procent Wasser.

Man sieht, dass diese Menge bei weitem nicht der berechneten Quantität Wasser entspricht, obgleich man doch mit Bestimmtheit annehmen konnte, dass das Wasser ausgetrieben war. Es zeigte sich aber, dass das Manganoxyd sieh höher oxydirt und mangansaures Bleioxyd gebildet hatte, wodurch nach Austreibung des Wassers wieder eine Gewichtsvermehrung eintrat. Dass hier mangansaures Bleioxyd erzeugt wurde, ergab sich daraus, dass die zerstossene mit Salpetersäure digerirte Masse eine rothe Lösung gab, die beim Erwärmen nach Zusatz von Alkohol entsärbt wurde, während dies bei der Behandlung der gleichfalls rothen Lösung des löslichen phosphorsauren Manganoxydsalzes mit Alkohol nicht geschah.

Da nun die Operation mit Bleioxyd ebenfalls zu keinem zweckerfüllenden Resultate führte, so wurde noch eine andere getrocknete und gewogene Quantität der phosphorsauren Manganoxydverbindung im gut zugedeckten Platintiegel bis zur Rothgluth erhitzt.

1,0017 Grm. gaben 0,0612 Grm. oder 6,10 Proc. Verlust.

Das Oxydsalz hatte sich aber bei dieser Temperatur zu Oxydulsalz reducirt, wobei sich jedenfalls 2 Atome Phosphorsäure mit eben so viel Atomen Manganoxydul zu metaphosphorsaurem Manganoxydoxydul, das dritte Atom Phosphorsäure mit 1 Atom Wasser verbinden musste. Es kann

also nur I At. Wasser und 1 At. Sauerstoff durch das Glühen ausgetrieben worden seyn.

Diess beträgt in Procenten 5,46, während beim Versuche 6,10 Proc. gesunden wurden. Der Ueberschuss rührt ohne Zweisel von Verslüchtigung eines geringen Antheils der freigewordenen Metaphosphorsäure her.

•	I.	11.	Ш.	1V.	Berechnet.	
Manganoxyda	25,49	25,53	25,57	25,37	25,43	Жn
Phosphorsäure	-		68,25	69,01	68,78	, <b>3₽</b>
Verlust (Wasser)			6,21	5,62	5,79	$2\dot{H}$
			100,00	100,00	100,00.	

Um Verbindungen von Manganoxyd mit organischen Säuren herzustellen, stellte ich das Hydrat dieses Oxyds auf folgende Weise dar.

Schweselsaures Manganoxydul wurde mit Salmiak in Wasser gelöst, und die Lösung mit einer großen Menge Ammoniakslüssigkeit versetzt. Durch Einwirkung des Sauerstoffs der Lust schied sich nach und nach aus der klaren Flüssigkeit Manganoxydhydrat ab, was durch Hindurchleiten eines Luststromes mittelst eines Gasometers befördert wurde. Nachdem sich eine hinreichende Menge des Niederschlags gebildet hatte, wurde er absiltrirt und zuerst mit Essigsäure enthaltendem Wasser, zur Auslösung des etwa mit niedergefallenen kohlensauren Manganoxyduls, dann mit reinem Wasser ausgewaschen.

Zunächst unterwarf ich das so erhaltene leberbraune Pulver der Analyse, um mich von der Reinheit desselben zu überzeugen. Zu dem Ende erhitzte ich etwas desselben, nachdem es bei 100° C. getrocknet war, in einem Glaskolben. Das so ausgetriebene Wasser wurde in einem Chlorcalciumrohr aufgefangen und gewogen. Das rückständige Oxyd wurde in einem Platintiegel heftig geglüht, um es vollständig in Manganoxydoxydul zu verwandeln.

1,904 Grm. verloren beim heftigen Glühen an Gewicht 0,1255 Grm. davon waren 0,0565 Grm. Wasser, welches

das Chlorcalciumrohr aufgenommen batte! Der Rest von 0,069 Grm. war Sauerstoff. Nach Abzug des Wassers verloren also 1,8475 Grm. des Oxyds 0,069 Grm. Sauerstoff, d. h. 3,78 Proc. Die Rechnung verlangt 3,36 Proc. Glühverlust des reinen Oxyds.

Da der Wassergehalt des nach der obigen Methode erhaltenen Manganoxydhydrats nicht mit der für dasselbe gewöhnlich angenommenen Formel Mn H übereinstimmte, so
war zu vermuthen, dass beim Trocknen der Substanz bei
100° C. schon etwas Wasser verloren gegangen seyn möchte.
Deshalb wurde der Glühverlust einer anderen Portion dieser Substanz, welche nur in der Sonnenwärme getrocknet
war, bestimmt.

1,548 Grm. verloren 0,144 Grm. an Gewicht, während 1,404 Grm. Manganoxydoxydul zurückblieben. Diese brauchen 0,049 Grm. Sauerstoff, um Manganoxyd zu bilden. Es sind daher durch Glühen 0,095 Grm. oder 6,14 Proc. Wasser ausgetrieben worden. Die Formel Mn+H verlangt 10,21 Proc., die Formel Mn<sup>2</sup>+H dagegen nur 5,38 Proc.

Es scheint hieraus hervorzugehen, dass das Manganoxydhydrat seinen Wassergehalt sehr leicht abgiebt. Für die folgenden Versuche kam es nur darauf an, dass das Oxydhydrat keine andere Oxydationsstufe des Mangans enthielt, und diess ist durch die oben angeführte Analyse hinreichend bewiesen.

Die ersten Versuche wurden mit Weinsteinsäure ausgeführt, von der Frommherz angiebt, dass sie Manganoxyduloxyd mit brauner Farbe auslöst. Auch das Manganoxydhydrat löst sich in einer ziemlich concentrirten Auslösung von Weinsteinsäure mit rothbrauner Farbe aus, und diese Lösung läst sich klar absiltriren. Läst man sie aber 24 Stunden stehen, so wird die Flüssigkeit vollkommen farblos, während sich ein schwach röthlichbraun gefärbtes Salz in Krystallchen abscheidet. Dieses Salz hielt ich anfangs für weinsteinsaures Manganoxyd. Es lies sich, seiner vollkommenen Unlöslichkeit halber, leicht mit Wasser auswaschen. Um seine Zusammensetzung zu ermitteln, wurde

es bei 100 C. getrocknet, wobei es zu einem weißen Mehl zerfiel, und in einem Schiffchen im Sauerstoffstrome verbrannt.

I. 0,426 Grm. gaben 0,365 Grm. Kohlensäure, 0,084 Grm. Wasser und 0,158 Grm. Manganoxydoxydul. Diess entspricht 0,4995 Grm. oder 23,36 Proc. Kohlenstoff, 0,0093 Grm. oder 2,18 Proc. Wasserstoff und 0,147 Grm. oder 34,50 Proc. Manganoxydul.

II. Aus 0,780 Grm. erhielt ich 0,668 Grm. Kohlensbure und 0,1512 Grm. Wasser. Im Schiffehen blieben 0,296 Grm. zurück, welche nach nochmaligem heftigen Glühen noch zu 0,290 Grm. Manganoxydoxydul wurden. Hiernach ist die Zusammensetzung dieses Salzes 23,36 Procent Kohlenstoff, 2,15 Proc. Wasserstoff und 34,59 Proc. Manganoxydul.

III. 1,5205 Grm. der bei 100° C. getrockneten Substanz hinterließen nach vollständigem Verbrennen 0,562 Grm. Manganoxydoxydul. Dieß beträgt 34,39 Proc. Manganoxydul.

·	Ť.	H.	III.	Berechnet.	
Kohlenstoff	23,36	23,36		23,63	4 C
Wasserstoff	2,18	2,15		1,97	2 <b>H</b>
Sauerstoff	39,96	39,90		39,39	<b>50</b>
Manganoxydul	34,50	34,59	34,39	35,01	Мn
	100,00	100,00	•	100,00.	

Aus den Resultaten dieser Analysen geht hervor, dass das Salz wesentlich Manganoxydul enthielt, und dass die Färbung von Spuren zwischen den Krystall-Lamellen eingeschlossener, noch unzersetzter Manganoxydlösung herrührte. Dadurch ist zu erklären, weshalb das Salz etwa 0,5 Proc. zu wenig Manganoxydul lieferte.

Die Bildung des Manganoxydulsalzes zu erklären, suchte ich die Producte der Zersetzung, die sich dabei erzeugen, zu gewinnen, um sie einer näheren Untersuchung zu unterwerfen.

Manganoxydhydrat mit concentrirter Weinsäure zusammengerieben, gab stets nach der Sättigung und Filtration

eine dunkelrothbraune Lösung, nebst den untersuchten braunrothen Krystallen von weinsaurem Manganoxydul. Die intensiv rothbraune Lösung entfärbte sich indess stets nach 24 Stunden unter Gasentwicklung, wonach sich ein Geruch nach Ameisensäure in der Flüssigkeit bemerklich machte. Um das sich entwickelnde Gas aufzufangen, wurde Mauganoxydhydrat mit Weinsteinsäure in einem Reagirgläschen über Quecksilber der gegenseitigen Einwirkung überlassen. Diese erfolgte sehr schnell, und es sammelte sich im Gläschen ein Gas au, welches die Flamme eines Holzapans sogleich verlöschte, wenn er in dasselbe eingetaucht wurde, und sich dabei nicht entzündete. Kaustische Kalilauge, vermittelst einer Pipette durch das Quecksilber im Gläschen in die Höhe getrieben, sättigte erst die Weinsäure, dann absorbirte sie aber das Gas vollständig. Hieraus geht mit Gewissheit hervor, dass das fragliche Gas Kohlensäure war.

Wie bei dieser orgamischen Säure, so bildete sich gleichfalls bei anderen, wie Oxalsäure, Aepfelsäure, sogleich ein
Oxydulsalz und Kohlensäure, wenn sie auf Manganoxydhydrat einwirkten. Dass sich kein Kohlenoxyd bildete, geht
daraus hervor, dass in allen diesen Fällen die Kalilauge
das Gas vollständig absorbirte. Welcher Art die übrigen
Zersetzungsproducte dieser letzteren Säuren sind, welche
sich neben Kohlensäure erzeugen, habe ich wegen Mangel
an Zeit nicht untersuchen können. Doch glaube ich, dass
vielleicht recht interessante Resultate aus einer solchen Untersuchung hervorgehen können.

Die flüchtigen organischen Säuren, wie Essigsäure, Ameisensäure, wirken nicht auf das Manganoxydhydrat ein. Eben so ist es mir nicht gelungen, die schwerlöslichen Säuren, wie Benzoësäure und Hippursäure, damit zu verbinden, oder eine Zersetzung derselben durch jenes Oxyd zu beobachten.

Schliesslich sage ich noch Hrn. Dr. Heintz, welcher mir die Veranlassung und Anleitung zu dieser Arbeit gegeben, öffentlich meinen besten Dank. XVII. Ueber die Trennung der Alkalien von der Magnesia durch kohlensaures Silberoxyd; von Fr. Sonnenschein.

Das reine Silberoxyd eignet sich ganz besonders zu quantitativen Trennungen, nicht nur weil es eine sehr starke Basis ist, sondern auch so leicht sich wieder abscheiden lässt.

Die Darstellung desselben durch Fällen mit Kali oder Natron ist aber in sofern mit Schwierigkeit verknüpft, als das vollständige Auswaschen des überschüssigen Fällungsmittels ziemlich zeitraubend ist, weshalb ich mich zur Trennung der Alkalien von der Magnesia des kohlensauren Salzes bediene. Zu diesem Zwecke werden die zu trennenden Verbindungen auf bekannte Weise in Chloride umgewandelt, die zuerst zur Trockniss abgedampft und dann schwach geglüht werden, wobei sowohl die etwa in der Lösung befindlichen Ammoniaksalze als auch ein Theil der an Magnesia gebundenen Salzsäure entweichen. Die trockne Masse wird nach dem Erkalten mit Wasser übergossen und dann mit kohlensaurem Silberoxyd gekocht, bis die überschüssige Flüssigkeit stark alkalisch reagirt. Es ist gut, das Kochen etwa 10 Minuten unter stetem Umrühren fortzusetzen, alsdann ist die Zersetzung vollständig erfolgt, man filtrirt die Lösung so heiss als möglich und wäscht mit beissem Wasser aus. Die filtrirte Flüssigkeit enthält jetzt nur die Alkalien und eine Spur Silbersalz, welches man durch Salzsäure entfernt und dann die Alkalien wie gewöhnlich bestimmt. Der auf dem Filtrum bleibende Rückstand wird mit Salzsäure digerirt, und nach Abscheidung des Chlorsilbers die Magnesia durch phosphorsaures Natron und Ammoniak gefällt.

Das kohlensaure Silberoxyd hat vor audern Silberverbindungen, z. B. dem essigsauren oder salpetersauren Oxyde, den Vorzug, dass das Chlormagnesium dadurch unmittelbar in eine unlösliche Verbindung umgewandelt wird, welches bei Anwendung der andern Salze erst durch einen Umweg erreicht werden kann. Man stellt dasselbe zu diesem Zweck am besten durch vorsichtiges Fällen des salpetersauren Salzes mit kohlensaurem Ammoniak dar, der Niederschlag wird nach dem Absetzen durch mehrmaliges Uebergießen mit Wasser und Abgießen von dem Ammoniaksalze befreit, es ist nicht nethwendig ihn zu filtriren oder zu trocknen, da der feuchte Niederschlag sich besser zum Zersetzen eignet.

# XVIII. Ueber die chemische Zusammensetzung des Chioliths; von C. Rammelsberg.

Den Namen "Chiolith" ertheilten Hermann und Auerbach einem bei Miask im Granit vorkommenden weißen Mineral, welches in jeder Beziehung dem grönländischen Kryolith sehr nahe steht, aber schon durch seine Spaltbarkeit sich von diesem unterscheidet 1). Sein spec. Gewicht ist nach Hermann = 2,72, nach v. Wörth 2,62 - 2,77: (Kryolith = 2,95.) Von letzterem weicht es überdieß durch leichtere Schmelzbarkeit ab, da es, wie v. Wörth bemerkt, im Platintiegel über der Lampe in Fluß kommt, was beim Kryolith nicht der Fall ist.

Beide Mineralien enthalten dieselben Bestandtheile. Der Kryolith ist bekanntlich 3NaFl+AlFl<sup>3</sup>. Für den Chiolith haben aber zwei Chemiker abweichende Resultate erhalten, Hermann nämlich und Chodnew <sup>2</sup>).

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Ghem., Bd. 37, S. 188.

<sup>2)</sup> Verhandlung. der K. russisch. miner. Ges. zu Petersb. 1845 bis 1846, 8. 208.

431	Hermann.		Chōdnew.	
Natrium	23,78		26,54	26,85
Aluminium	18,69		16,43	16,54
Fluor	57,53		53,61.	
	100.	Kalium	0,59	
•••	100,	Magnesium	0,93	
		Yttrium	1,04	?
		Glühverlust	• 0,86	•
			100.	

Hermann hat das Detail seiner Analysen nicht mitgetheilt. Er giebt dem Chiolith die Formel 3NaFi+2AlFl³, welche auch sehr gut damit übereinstimmt, während nach Chodnew der Ausdruck 2NaFi+AlFl³ folgt. Beide Formeln geben bei der Berechnung:

3 N	ia Fl + 2 Al Fl³,	2 Na Fl + Al Fl
Natrium	23,83	27,80
Aluminium	18,69	16,36
Fluor	<b>57,48</b>	55,85
	100.	100.

Um den Grund dieser Differenzen zu erfahren, habe ich den Chiolith gleichfalls untersucht, und bin dabei zu dem Resultat gelangt, dass Hermann wie Chodnew Recht haben, und dass unter dem Chiolith zwei Verbindungen von der angeführten Zusammensetzung begriffen sind.

I. Ein von Hrn. Krantz hierselbst mitgetheilter Chiolith ergab die von Hermann gefundenen Zahlen. Sein spec. Gew. in Pulverform fand ich = 2,842 — 2,898. 100 Th. gaben in drei Versuchen:

Natrium	24,69	24,56	22,91
Aluminium	18.02	17.72	19.59 <sup>1</sup> ).

II. Dagegen erhielt ich von Hrn. G. Rose einen Chiolith, dessen spec. Gew. in vier Versuchen 3,003 — 3,006

<sup>1)</sup> Diese Analyse ist von Hrn. Pearce in meinem Laboratorio gemacht worden.

-3,077 -3,077 sich ergab. Bei der Analyse fanden sich in 100 Theilen:

•	1.	2.	<b>3.</b>
Natrium	27,53	28,29	27,22
Aluminium	•	15,40	16,11.

Diess ist also Chodnew's Mineral.

Beide Verbindungen sind äußerlich und durch ihr sonstiges Verhalten nicht zu unterscheiden. Aber das spec. Gew. ist bestimmt verschieden. Nach dem Schmelzen in verschlossenen Platintiegeln, wobei ein Verlust von 0,84 — 0,96 Proc. entsteht, ist dasselbe noch das frühere.

Die Details der Analysen sind folgende:

- I. 1) 2,272, mit Schwefelsäure erhitzt und geglüht, gaben 0,768 Thonerde und 1,735 schwefelsaures
  Natron.
  - 2) 1,955=0,65 Thonerde und 1,485 schwefelsaures Natron.
  - 3) 2,148=0,79 Thonerde und 1,513 schwefelsaures Natron.
  - II. 1) 1,157 = 0,985 NaS.
    - 2) 2,389 = 0,69 Al + 2,09 NaS.
    - 3) 2,11 = 0,638 +1,778 -
- XIX. Ueber die große Verbreitung des Platins und sein Vorkommen in allen güldischen Silbermünzen.

(Aus der Beilage zur No. 60 der Allgemeinen Zeitung d. J.)

Da das neuere Verfahren beim Affiniren des mit Kupfer legirten güldischen Silbers mittelst Schwefelsäure bei weitem billiger zu stehen kommt als die frühere Methode, so kann man gegenwärig goldhaltiges Silber, welches früher nicht mehr scheidewürdig war, noch mit Vortheil scheiden

und entgolden. Daraus erklärt sich sowohl, warum beinahe alle älteren Silbermünzen goldhaltig sind, als auch warum bei den Münz-Conventionen der neueren Zeit die süddeutschen Staaten sich darauf einlassen konnten die Kronenthaler einzuziehen und in Münzen feineren Gehaltes umzuprägen, indem durch die Scheidung der ersteren nicht nur feines Silber erzielt wird, das auf jeden beliebigen Gehalt legirt werden kann, sondern auch das ausgeschiedene Gold die Ummünzungskosten auf ein Minimum reducirt. Das in den Kronenthalern enthaltene Gold (etwa 12,000 fl. Goldwerth in einer Million Gulden) deckt nämlich nicht nur den durch deren Abnutzung bei ihrer Einlösung zu dem vollen Nennwerth entstehenden Verlust, sondern auch noch einen Theil der Umprägungskosten des Silbers in neue Mün-Da nun mit Sicherheit angenommen werden kann, dass für 150 Millionen Kronenthaler im Curse sind, so beträgt der Werth des in dieser Summe enthaltenen Goldes, welches bisher werthlos war, nach obiger Angabe 1 800 000 fl., dessen Gewinnung durch die Scheidung mit Schwefelsäure möglich geworden ist.

Das aus güldischen Silbermünzen auf nassem Wege abgeschiedene Gold kann jedoch durch wiederholtes Abkochon mit concentrirter Schwefelsäure nur auf einen Feingehalt von 970 bis 972 Tausendstel gebracht werden, indem es 21 bis 3 Procent Silber zurückhält; zum Feinbringen musste es bisher neuerdings mit Silber legirt und abermals geschieden werden. Unlängst hat aber Hr. Dr. Max Pettenkofer, außerordentlicher Professor an der Universität in München, nachgewiesen, dass das im Scheidegold zurückbleibende Silber durch zweimalige Behandlung mit saurem schwefelsaurem Kali und darauf folgendes Abkochen mit Schwefelsäure in schwefelsaures Silber verwandelt wird, so dass man nach dieser Methode den Feingehalt des Scheidegoldes auf 998 bis 999 Tausendstel bringen kann (Dingler's polytechnisches Journal, Bd. 104, S. 118 ff.). Versuche, welche der genannte Chemiker zur Erforschung des Causalnexus der längst beobachteten, aber nie erklärten Erscheinung anstellte, dass nämlich bei der nassen Scheidung des Goldes vom Silber gewisse. Silberantheile nicht nur in kochender Schweselsäure, sondern selbst in kochender Salpetersäure unauslöslich werden, führten zu dem überraschenden Resultat; dass sie einerseits durch die seine Vertheilung des Goldes, und andererseits durch den constanten Platingehalt desselben bedingt ist. 100 Theile des Goldes, welches bei der Scheidung der Kronenthaler zurückbleibt, ohne Zusatz von Salpeter geschmolzen, enthalten durchschnittlich: Gold 97; Silber 2,8; Platin 0,2.

Die Brabanterthaler, welche gegenwärtig das Hauptmaterial unserer Scheidungsanstalten bilden, wurden alle zu einer Zeit geprägt, in der das Platin an und für sich noch keine Anwendung, mithin auch keine Verbreitung erlangt hatte. Das in diesen Münzen nie fehlende Platin mußte daher schon in dem Bergsilber enthalten seyn, woraus sie hergestellt worden sind. Zahlreiche Erfahrungen berechtigen jetzt zu dem Schlufs, daß das Platin ein eben so verbreitetes Metall ist als das Gold, denn alles Silber, das sich im Handel und Wandel befindet, und nicht etwa direct aus einer Scheidung stammt, ist platinhaltig.

Die Probirer können sich mit Leichtigkeit von der fast unglaublichen Verbreitung des Platins durch folgendes Verfahren überzeugen: man sammle sich eine größere Menge von den salpetersauren Silberlösungen, die man beim Probiren güldischen Silbers erhält, schlage das Silber mit Salzsäure nieder, dampfe die vom Chlorsilber abfiltrirte Flüssigkeit zuerst auf einem Sandbade, gegen das Ende in einem Wasserbade ab, und man wird im Rückstande jederzeit Platinchlorid haben, welches aus seiner nicht zu verdünnten Lösung durch Salmiak gefällt werden kann.

In allen Scheidungsanstalten hat man die Erfahrung gemacht, dass man nie ein Gold erhält, welches sich nach dem üblichen Probirversahren als sein zeigt, oder die nöthige Weichheit und Dehnbarkeit besitzt, wenn man das Scheidegold nicht mit Zusatz von Salpeter zusammenschmelzt. Pettenkofer's Entdeckung der allgemeinen Verbreitung des Platins hat uns auch über die Natur und den Zweck dieser Operation aufgeklärt: durch sie wird nämlich der geringe Platingehalt von Gold und Silber auf trocknem Wege geschieden. Neben dem Platin gehen aber auch, wie Pettenkofer gefunden hat, jederzeit 1 bis 1½ Proc. vom ganzen Gewicht des in die Scheidung gebrachten Goldes im oxydirten Zustand in die entstehenden Salpeterschlacken über. Durch eine rationelle Behandlung dieser Schlacken kann daher nicht nur dem bisherigen hedeutenden Goldverlust vorgebeugt, sondern überdiess jährlich eine nicht unbedeutende Quantität Platin gewonnen werden, von dessen beständigem Daseyn im Scheidegold man bisher keine Ahnung hatte, obgleich bereits viele hundert Millionen in Europa geschieden worden sind.

Scheidungsanstalten, welche nicht mit Salpeter schmelzen, mithin kein feines Gold zu erzeugen haben, vermeiden zwar den Goldabgang, aber sie lassen auch das Platin beim Golde, wo es ihnen nur als Kupfer, d. h. gar nicht bezahlt wird, und noch dazu die Geschmeidigkeit und Dehnbarkeit des Goldes in auffallendem Grade beeinträchtigt. Daher kommt es, dass manches sogenannte Feingold beim Arbeiten (z. B. Drahtziehen) reisst oder die Instrumente (z. B. feine Golddrahtzüge) verderbt; daher kommt es auch, dass für gewisse Zwecke das Feingold jener Anstalten, wo das Scheidegold mit Salpeter zusammengeschmolzen wird (München, Frankfurt, die meisten französischen Anstalten etc.), im Handel so sehr gesucht und gerne theurer bezahlt ist als z. B. der Goldwerth österreichischer Ducaten.

Der durchschnittliche Platingehalt des Scheidegutes beläuft sich, nach den Erfahrungen, welche man im abgelaufenen Etatsjahr in der K. Scheidungsanstalt in München gemacht hat, auf ein Hunderttausendstel. Es gelang Hrn. Dr. Pettenkofer ein höchst einfaches Verfahren (welches er demnächst in der genannten Zeitschrift veröffentlichen wird) auszumitteln, wodurch die Gewinnung eines solchen Bruchtheils Platin wirklich lohnend gemacht wird; er hat darnach aus den Salpeterschlacken der K. Scheidungsanstalt, welche im verflossenen Etatsjahr erhalten wurden, 15 Unzen Platin ausgeschieden und zu Blech verarbeitet (das Kilogramm Platin hat einen Werth von 800 Franken).

Aus solchem Platinblech wurden kleine Medaillen mit der Außschrift "Platin aus Kronenthalern ausgeschieden in der K. Scheidungsanstalt in München geprägt. In diesem Institut, welches ursprünglich für einen kleinen Betrieb von 2000 bis 3000 Mark jährlich bemessen war, durch die unausgesetzten Bemühungen des K. Münzwardeins Haiudlaber in eine großartige Anstalt umgeschaffen worden ist, werden gegenwärtig neben der gewöhnlichen Scheidung von Gold und güldigem Silber noch 3½ bis 4 Millionen Kronenthaler oder 150 bis 160 000 Mark Silber in gußeisernen Kesseln mit Schwefelsäure geschieden.

#### XX. Notizen.

Platin in Nord-Carolina. Unter dem Golde der Grafsehaft Rutherford, in Nord-Carolina, finden sich zuweilen Platinkörner. Hr. Shepard erhielt davon ein 2,541 Grs. wiegendes, dessen spec. Gew. = 18 betrug. Nach demselben Chemiker kommt dort auch ein Wismuth-Gold vor, das im Ansehen dem Palladium gleicht, ein farbiges, etwas fasriges Gefüge besitzt, etwas schmiedbar ist, und das spec. Gew. 12,5 bis 12,9 zeigt. (Sillim. Journ. N. S. Vol. IV, p. 280.)

Ein Meteorsteinfall trug sich zu am 25. Febr. 1847 in der Grafschaft Linn, Staat Iowa. Es wurden mehre Stücke gleich nach dem Fall aufgefunden, eins von 46, ein anderes von 50 Pfund. Hr. Shepard hat Proben davon gesehen (Ibid. p. 288.)

Der Vulcan auf Fogo (Fuego), einer der Cap-Verdischen Inseln, hatte am 1. Apr. 1847 einen sehr heftigen, an 14 Tagen anhaltenden Ausbruch, den ersten, von dem man Nachricht hat. (Ibid. p. 146.)

# ANNALEN DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND LXXIV.

Ueber Intensitätsbestimmung der magnetischen und diamagnetischen Kräfte; von Plücker.

#### §. 1.

## Allgemeine Betrachtungen.

- 1) Unter Intensität des Magnetismus einer Substanz verstehe ich die Intensität derjenigen Kraft, mit welcher diese Substanz in der Nähe eines Poles, in Folge der magnetischen Induction, von demselben angezogen wird. Es kommt zunächst darauf an, einen Gesichtspunkt aufzustel--len, unter dem wir diesen Magnetismus, der specifisch von der Natur der Substanz abhängig ist, für verchiedene Substanzen mit einander vergleichen können. Indem wir hierbei von irgend einer Substanz ausgehen, lassen sich alsdann die Intensitäten derselben, ähnlich wie zum Beispiel die specifische Wärme, durch absolute Zahlen ausdrücken.
- 2) Nehmen wir etwa ein Uhrglas und schleifen den Rand desselben auf einer matten Glasplatte so ab, dass diese genau dasselbe verschließt, so können wir dasselbe mit einer Flüssigkeit bis über den Rand anfüllen, und diese dann mit dem, als Deckel dienenden, matten Glase ab-Dann sind wir sicher, dass die eingeschlossene Flüssigkeit bei derselben Form genau dasselbe Volumen einnimmt. Füllen wir nach einander das Uhrglas mit zwei verschiedenen Flüssigkeiten, und wird dasselbe dann von einem Magnetpole, auf den es immer in gleicher Weise aufgesetzt wird, gleich stark festgehalten, so sind die beiden Flüssigkeiten gleich stark magnetisch. Wenn überhaupt die Anziehung der beiden Flüssigkeiten verschieden ist, so setzen wir die Intensität des Magnetismus derselben dieser Anziehung proportional. Die Berechtigung hiezu ist

in den nächsten Nummern von theoretischer und experimentaler Seite nachzuweisen.

3) Sind die beiden Flüssigkeiten zum Beispiel Lösungen zweier verschiedener Eisenverbindungen und befinden sich in gleichen Volumen von beiden eine gleiche Anzahl von Eisenatomen, so sind, in beiden Fällen, diese Atome im Innern des Uhrglases ganz in derselben Weise vertheilt und haben gegen den Magnetpol genau dieselbe Lage: das Verhältniss der Anziehung der ganzen Flüssigkeitsmassen ist dann als das Verhältniss des Magnetismus der Eisenatome in der zwiefachen chemischen Verbindung anzuse-Denn, wenn zwei kleinste Theilchen magnetischer Substanzen, nach einander an dieselbe Stelle gebracht, Anziehungen erleiden, die in irgend einem Verhältnisse stehen, so ändert sich dieses Verhältniss auch dann nicht, wenn beide Theilchen nach einander an dieselbe andere Stelle gebracht werden: eine Annahme, die wir nothwendig machen müssen, wenn magnetische Kräfte überhaupt in irgend einer bestimmten Weise mit der Entfernung abnehmen sollen. Und aus dieser Annahme folgt dann in mathematischer Weise, dass das Verhältnis der Anziehung der ganzen Massen auch das Verhältniss der Anziehung der einzelnen Atome ist: vorausgesetzt nur, dass die Anziehung jedes einzelnen Atoms, wie sie von dem Magnetpole ausgeht, nicht durch die magnetische Erregung der übrigen Atome gestört wird, und die angezogene Masse nicht, rückwirkend, den Magnetismus jenes Magnetpols verstärkt. Unter dieser Voraussetzung bleibt das Verhältniss der Massenanziehung auch dann unverändert, wenn wir die Form des Uhrglases mit irgend einer andern Form vertauschen, die nur dieselbe bleiben muss bei den mit einander zu vergleichenden Anziehungen.

Befinden sich da, wo früher ein Eisenatom sich befand, nun zwei, drei derselben Eisenatome, oder ist, mit andern Worten, in demselben Raume nun zwei, drei Mal so viel Eisen in einer bestimmten chemischen Verbindung gleichmäsig vertheilt, so ist, nach der obigen Schlusweise, die

Größe der Anziehung — in so weit sie unmittelbar von dem Magnetpole ausgeht — offenbar die doppelte, die dreifache.

4) Wenn die in Beziehung auf Magnetismus zu prüfende Substanz von schmalz- oder wachsartiger Consistenz ist, so können wir mit ihr, in ähnlicher Weise wie bei Flüssigkeiten, genau das Uhrglas anfüllen; eben so auch, wenn dieselbe sich in feines Pulver verwandeln läst. In diesem letzteren Falle können wir, um die Anziehung zu schwächen, das Pulver namentlich mit frischem Schweineschmalze höchst gleichmäsig vermengen und dann das Gemenge in das Uhrglas bringen.

Nehmen wir zum Beispiel einerseits möglichst fein zertheiltes Niktheiltes Eisen und andererseits möglichst fein zertheiltes Nikkel, beides erstens in gleicher Atomzahl oder auch zweitens in gleichem Gewichte, um es mit einer gegebenen Menge
Schmalz zu vermengen, und füllen dann mit dem Gemenge
das Uhrglas, so giebt das Verhältnis der Anziehung in der
ersten Voraussetzung das Verhältnis des Magnetismus der
Atome der beiden Metalle, oder, in der zweiten Voraussetzung, das Verhältnis des Magnetismus dieser Metalle bei
gleichem Gewichte.

5) Um die Stärke der Anziehung zu bestimmen, bringe ich das Uhrglas mit seinem Inhalte und seinem Deckel in einen dünnen Ring von Messing, der an drei etwa 200mm langen Seidenfäden an einer Wage hängt, die hinreichend fein ist, um ein Milligramm anzugeben, und an der, außer der Axe des Wagbalkens, kein Eisen sich befindet. Um die Wirkung bei schwachen Kräften zu verstärken, bringe ich das Glas nicht mit einem einzelnen der beiden Pole des großen Elektromagneten in Berührung, sondern ich lege auf diese die beiden Anker (C) auf '), und nähere dieselben mit ihren abgerundeten Enden so, daß die geringste Entfernung derselben 6mm beträgt, und ajustire die Wage in der Art, daß das Uhrglas in dem Ringe, wenn die Wage tarirt ist, gleichzeitig jeden der beiden Halbanker, und zwar

<sup>1)</sup> Vergl. Annalen, Bd. 73, S. 550.

des Magnetismus wird das Uhrglas angezogen. In die an dem andern Ende des Wagbalkens aufgehängte Schale wird so lange feiner Bleischrot und dann feiner Sand oder dünnes Papier in kleinen Stückchen aufgelegt, bis das Uhrglas von den Halbankern abgerissen wird. Es findet diess mit der größten Regelmäßigkeit statt, und bei kleineren Kräften differiren, nach einiger Uebung, die Resultate verschiedener Abwägungen unter einander nicht um mehr als ein Paar Milligramme. Das Gewicht des zugelegten Schrotes und Sandes oder Papiers ist das Maass für die jedesmalige magnetische Kraft.

6) So wie wir die Intensität des Magnetismus der verschiedenen magnetischen Substanzen vergleichen können, so können wir auch die relativen Intensitäten des Diamagnetismus der verschiedenen diamagnetischen Substanzen bestimmen. Wir brauchen zu diesem Ende bloss die Abstofsung, die solche Substanzen durch einen Magnetpol erfahren, zu messen, und können uns hierbei am besten wiederum der Wage mit der in der vorigen Nummer beschrie-Zu dieser Absicht könnten benen Vorrichtung bedienen. wir die zu prüfende Substanz ursprünglich so tariren, dass dieselbe die beiden Halbanker eben berührt, und sie dann, nachdem sie durch Erregung des Magnetismus im Elektromagneten abgestoßen worden, so lange allmälig belasten, bis sie wiederum die beiden Halbanker eben berührt. Oder wir könnten auch, bei erregtem Magnetismus, die Wage wie oben ajustiren, und wenn dann die Substanz, in Folge der Unterbrechung des Stromes, von den Halbankern nicht mehr abgestoßen wird, und also auf dieselben sich auflegt, so lange Gewichte in die Wagschale legen, bis die Substanz anfängt von den beiden Halbankern sich wieder zu entfernen. Ich habe mich indess für ein anderes Verfahren entschieden, das eine viel genauere Bestimmung zulässt.

Mein Uhrglas und der Messingring, in dem es aufgehängt wird, sind beide magnetisch; bringe ich daher in ersteres irgend eine diamagnetische Substanz, so ist die An-

ziehung, die wir beobachten, der Ueberschuss der magnetischen Anziehung jener beiden ersten über die diamagnetische Abstossung dieser letztern. Jene Anziehung war stärker als die diamagnetische Abstossung fast aller von mir untersuchten Substanzen, so dass das gefüllte Glas immer noch von den beiden Halbankern festgehalten wurde, und wie ein magnetischer Körper abgezogen werden konnte. Subtrahiren wir hiernach von der Anziehung des leeren Glases die kleinere Anziehung des mit einer diamagnetischen Substanz gefüllten Glases, so erhalten wir die diamagnetische Abstossung, die diese letztere durch den Elektromagneten erfährt. Auf diese Weise können wir den Diamagnetismus der verschiedenen Flüssigkeiten und solcher Körper, denen wir überhaupt, namentlich auch durch Schmelzen, die Form des Innern des Uhrglases geben können, zunächst bei gleicher Form und gleichem Volumen mit einander vergleichen.

- 7) Um der in der 2. bis 4. Nummer, aufgestellten Begriffsbestimmung von einem Molecular-Magnetismus und seiner relativen Stärke bei verschiedenen Substanzen eine sichere Basis zu geben, müssen wir vor Allem auf experimentalem Wege nachweisen, dass wenn in demselben Volume bei derselben Begränzung in einem Falle m Mal so viel magnetische Molecule derselben Substanz gleichmäsig vertheilt sind, als in einem andern Falle, die resultirende magnetische Anziehung in dem einen Falle auch m Mal so groß ist, als in dem andern so lange wenigstens, als die magnetische Substanz noch nicht so dicht ist, daß die magnetische Erregung eines Theiles derselben auf die magnetische Erregung des andern Theiles einen merklichen Einflus haben kann.
- 8) Ich wählte zuerst eine nicht gerade concentrirte Auflösung von Eisenchlorür, vermischte einen Theil derselben mit einem gleichen Volume destillirten Wassers, so daß die Mischung in demselben Volume nur die Hälfte der ursprünglichen Eisenchlorürlösung und also auch nur die Hälfte des ursprünglichen Eisenchlorürs, und nur die

Hälfte des ursprünglichen Eisens — enthielt. Diese Mischung wurde wiederum auf das Doppelte verdünnt, und die so verdünnte Lösung nochmals auf das Doppelte. Hiernach verhielten sich in den vier Lösungen, die wir durch I, II, III und IV bezeichnen wollen, bei gleichem Volume die Mengen der gleichmäßig vertheilten magnetischen Substanz, wie:

#### 8:4:2:1.

Das eben erwähnte Uhrglas wurde zuerst leer, dann mit destillirtem Wasser, endlich nach einander mit den vier Lösungen gefüllt, und jedesmal bei der in der fünsten Nummer beschriebenen Ajustirung diejenige Kraft bestimmt, mit der es, auf die beiden Halbanker aufgesetzt, von diesen angezogen wurde. Zur Erregung des Magnetismus in dem großen Elektromagneten wurden sechs Platinelemente angewendet, und als Flüssigkeit einerseits käusliche Salpetersäure und andererseits Schweselsäure, die dem Volumen nach in dem Verhältnisse von 1:12 verdünnt worden war, genommen '). Die Stromstärke war während der Dauer der Versuche constant. Die zum Abziehen nothwendigen Gewichte waren für

das	leere U	hrgla	s (n	nit Deck	cel und Ring)	06	·.,40
das	Uhrglas	mit	dest	illirtem	Wasser	0	,28
•	-	mit	der	Lösung	I	3	,94
-	•	-	•	-	II	2	,14
•	-	-	-	-	III	1	,23
_	-	-	-	-	IV	0	.72.

Ziehen wir von den drei zuletzt bestimmten Gewichten die Anziehung, die das Uhrglas mit Deckel und Messingring erleidet, ab, so ergiebt sich die Anziehung der vier Lösungen I bis IV. Während aber in diesen Lösungen das Eisenchlorür magnetisch angezogen wird, wird in denselben das Wasser diamagnetisch abgestossen, und die eben bestimmte Anziehung ist der Ueberschus jener Anziehung über diese Abstossung.

<sup>1)</sup> Dasselbe Verhältnis ist annäherungsweise bei allen in dieser Abhandlung beschriebenen Versuchen beibehalten worden.

Aus den beiden ersten Abwägungen aber ergiebt sich für die diamagnetische Abstossung des Wassers, welches den ganzen innern Raum des Uhrglases ausfüllt:

Vernachlässigen wir also in sämmtlichen Lösungen das Volum des Eisenchlorürs gegen das Volum des Wassers, wobei wir bei den stärkeren Lösungen den größeren Fehler begehen, so hätten wir überall, statt 0<sup>kr.</sup>,40, bloß 0<sup>kr.</sup>,28 abziehen müssen. Genauer aber verfahren wir, wenn wir statt des Eisenchlorürs, die Lösung I als die ursprüngliche magnetische Substanz betrachten, zu der in den folgenden Lösungen Wasser in gegebenen Proportionen hinzukommt. Die Volumina des hinzukommenden Wassers betragen ½, ¾, ¼ des ganzen Volums und die entsprechenden diamagnetischen Abstoßungen sind, bei der gleichmäßigen Vertheilung des Wassers durch den ganzen Raum, hiernach die folgenden:

Somit ergeben sich die folgenden Zahlen für die Anziehung der ursprünglichen Eisenchlorürlösung in I bis IV:

I. 
$$3^{gr}$$
,  $94 - 0^{gr}$ ,  $40$  =  $3^{gr}$ ,  $54$ 

II.  $2$ ,  $14 - 0$ ,  $40 + 0^{gr}$ ,  $06$  = 1,  $80$ 

III.  $1$ ,  $23 - 0$ ,  $40 + 0$ ,  $09$  = 0,  $920$ 

IV.  $0$ ,  $72 - 0$ ,  $40 + 0$ ,  $105$  = 0,  $425$ .

Die Anziehung von I ist genau das Achtfache der Anziehung von IV, und es fehlt wenig daran, dass überhaupt die Anziehung der Menge der magnetischen Substanz proportional ist. Berechnen wir, indem wir diese Proportionalität zu Grunde legen, die Anziehung von IV in der Art, dass wir die Summe der Anziehungen durch 15 dividiren und hiernach die Anziehung der übrigen Lösungen berechnen, so kommt:

I.	3,566	Differenz	-0,026
II.	1,783	-	+0,017
III.	0,891	-	+0,029
IV.	0,446	-	-0.021.

Die Differenzen sind so klein, dass sie innerhalb der

Gränzen der Beobachtungsfehler fallen, und somit finden wir bestätigt, dass die Anziehung der Eisenchlorürlösung der Menge derselben proportional ist, vorausgesetzt, dass dieselbe gleichmässig durch denselben Raum sich verbreitet finde.

9) Bei einem zweiten Versuche wurde sehr fein zertheiltes Eisen aus der Apotheke genommen, und von demselben

1<sup>gr.</sup>,6 0<sup>gr.</sup>,8 0<sup>gr.</sup>,4 0<sup>gr.</sup>,2 0<sup>gr.</sup>,1
jedesmal mit 25 Gr. frischen Schweineschmalzes in einem Mörser zu einer für das Auge homogenen Masse verrieben. Die fünf Gemenge wollen wir durch I, II, III, IV und V bezeichnen. Das Uhrglas wurde zuerst mit reinem Schmalze angefüllt und dann vom Elektromagnete, der genau wie bei den Versuchen der vorigen Nummer ajustirt war, mit einer Kraft von

angezogen. Dann wurde das Uhrglas nach einander mit jedem der fünf Gemenge angefüllt, das Gewicht des Gemenges im Uhrglase (woraus die Menge des in demselben befindlichen Eisens sich berechnen läst) und endlich das zum Abziehen des Uhrglases nöthige Gewicht bestimmt. Es ergaben sich hierbei die folgenden Resultäte:

Gew	richt des Gemenges.	Eisenmenge.	Anziehung.
I.	10gr.,70	$0^{gr.},6848$	$259^{\mathrm{gr.}},\!95$
H.	10 ,65	0 ,3408	133 ,60
III.	10 ,15	0 ,1624	64 ,73
IV.	10 ,35	0 ,0828	34 ,65
V.	10 ,15	0 ,0406	15 ,95.

Die Zahlen der letzten Verticalcolumne geben die Anziehung des Eisens in den verschiedenen Schmalzgemengen: es sind die Gewichte, die zum Abreissen des Uhrglases erforderlich sind, vermindert um 05°,25, wobei wir, ohne einen merklichen Fehler zu begehen, angenommen haben, dass die Menge des diamagnetischen Schmalzes überall dieselbe geblieben sey.

Wenn wir die Voraussetzung zu Grunde legen, dass die Anziehung des Eisens in den verschiedenen Schmalzgemengen der Masse des Eisens proportional sey, so brauchen wir nur die Zahlen der dritten Verticalcolumne durch die Zahlen der zweiten zu dividiren, um diejenige Krast zu erhalten, mit der in den obigen Versuchen eine Gramme Eisen angezogen wird. Auf diesem Wege sindet man die folgenden Zahlen:

> I. 379<sup>6</sup>,3 II. 392 ,0 III. 398 ,5 IV. 406 ,5 V. 394 ,8.

Weil Grund vorhanden ist anzunehmen, dass die Unterschiede nicht von den Abwägungssehlern herrühren, so nehmen wir das Mittel aus diesen Gewichten selbst und finden dafür:

#### 394gr.,2.

Berechnen wir hiernach die Anziehung der verschiedenen Schmalzgemenge, so erhalten wir statt der früheren Zahlen nun die folgenden:

I.	269gr.,95		5 Differenz		$-10^{\rm gr.},0$			
11.	134	,34	-	_	0	,74		
III.	64	,02	-	+	0	,71		
IV.	32	,64	-	+	1	,01		
V.	16	,00	-		0	,05.		

Die Differenzen, welche keineswegs den Fehlern der Abwägungen beizumessen sind, vermindern sich in Folge der Beobachtung, dass die Stromstärke zuerst zunahm und zuletzt wieder abnahm. Diese Zu- und Abnahme wurde zwar nicht geradezu gemessen, aber die ungefähre Abschätzung erklärte die obigen Abweichungen, und es möchte nur das Gewicht der ersten Abwägung um ein Weniges hinter demjenigen zurückbleiben, welches die Rechnung giebt, wenn wir die späteren Abwägungen zu Grunde legen.

10) Statt die Stärke des Stromes, durch welchen der

Magnetismus im Elektromagueten hervorgerufen wird, unmittelbar, nach dem gewöhnlichen Verfahren, durch Einschaltung einer Boussole zu controliren, scheint mir ein anderes Verfahren für unsere besonderen Zwecke bei Weitem vorzuziehen.

Während der Abwägungen der 8. Nummer blieb die Stromstärke unverändert dieselbe, was daraus erkannt wurde, dass der in dem großen Elektromagnete hervorgerusene Magnetismus unverändert derselbe blieb. Da die beiden aufgelegten Halbanker, während der ganzen Dauer der Beobachtung nicht fortgenommen oder auch nur verrückt werden durften, so wurde auf einem derselben an einer beliebig, aber fest bestimmten, Stelle ein oben conisch zugespitzter Eisencylinder 27<sup>mm</sup> hoch und 25<sup>mm</sup> im Durchmesser aufgesetzt, und der Magnetismus desselben durch dasjenige Gewicht bestimmt, das nothwendig war, um von der Spitze desselben einen kleinen ebenfalls zugespitzten eisernen, 18r.,7 schweren Eisencylinder, der 16mm lang und 4mm,5 dick war, ab-Diese Bestimmung geschah durch Hülfe einer Sie gab bei den fraglichen Versuchen, wenn der größere Cylinder auf einen Halbanker, die Mitte derjenigen oberen Kante desselben, welche der Aequatorialebene parallel und am weitesten von ihr entfernt war, berührend, aufstand, 352gr., und dieses Gewicht änderte sich, während der ganzen Zeit der Beobachtung nicht um mehr als ein, höchstens zwei Grammen.

Die fragliche Bestimmung kann in doppelter Weise gemacht werden. Wenn allmälig immer mehr Gewicht zugelegt wird, bis endlich der kleine Eisencylinder abreifst, so
trägt der Magnet dasselbe Gewicht, das er vor dem Abreifsen zu tragen im Stande war, nun nicht mehr, wenn
es mit einem Male angehängt wird. Um die Stärke des
Magnetismus zu constatiren, können wir das erstere, einer
allmäligen Belastung entsprechende, Gewicht, oder auch dasjenige Gewicht nehmen, das er unmittelbar trägt. Ich wähle
das erstere, weil es eine genauere Bestimmung zuläfst. In
dem obigen Beispiele beträgt der Unterschied der beiden Be-

stimmungen einige Grammen, der mögliche Fehler in der ersten Bestimmungsweise höchstens ein Paar Decigrammen 1).

11) In den verschiedenen Punkten der beiden angenäherten Halbanker wächst, in Folge der polarischen Induction, die Intensität des Magnetismus keineswegs in gleichem Verhältnisse bei zunehmender Stromstärke. sich's daher nicht darum handelt, überhaupt zu constatiren, ob die magnetische Anziehung dieselbe bleibe, sondern auch die Kräfte, die zum Abziehen des Uhrglases von den beiden Halbankern nothwendig sind, mit Rücksicht auf geringere Schwankungen in der Stromstärke, zu corrigiren, so können wir das in der vorigen Nummer entwickelte Verfahren nicht mehr anwenden. Dann müssen wir, statt des kleinen zugespitzten Eisencylinders ein mit irgend einer magnetischen Substanz angefülltes Uhrglas, demjenigen möglichst gleich, in welches die übrigen in Beziehung auf Magnetismus zu prüfenden Substanzen gebracht werden, nehmen und dasselbe an der Wage von Zeit zu Zeit in ganz gleicher Weise von den beiden Halbankern abziehen lassen. hierzu erforderlichen Gewichte geben offenbar ein Maass für die Intensität des bei den fraglichen Versuchen wirkenden Magnetismus; wir können dieselbe offenbar diesen Gewichten proportional setzen, und sie, bei Schwankungen der Stromstärke, hiernach corrigiren.

Die Nothwendigkeit für die neue Bestimmungsweise ergiebt sich aus den nachstehenden Abwägungen, die zu diesem Ende vorgenommen wurden. Es wurde einmal unter denselben Bedingungen als in der vorigen Nummer, die

1) Hr. vom Kolke hat in seiner eben erschienenen Inaugural-Dissertation: De nova magnetismi intensitatem metiendi methodo ac de rebus quibusdem hoc methodo inventis, dieses Verfahren angewandt, um die Vertheilung des Magnetismus in den Polslächen des großen Elektromagneten, in aufgelegten Ankern, in Stahlstäben, numerisch zu bestimmen, den Einsluß der inducirenden VVirkung gleichnamiger und ungleichnamiger Pole zu messen, und ist, nach meiner Meinung, zu Resultaten gelangt, die vor den nach andern Methoden, namentlich der Coulomb'schen bei Stahlmagneten, zu erhaltenden entschieden den Vorzug verdienen.

Kraft bestimmt, die zum Abreißen des kleinen Eisencylinders nöthig war, und das andere Mal die Kraft, mit welcher ein Uhrglas mit der Schmalzmischung III, in welcher auf 1000 Theile Schmalz 16 Theile Eisen kommen, auf die beiden genäherten Halbanker gesetzt, von diesen festgehalten wurde. Indem nach einander zur Hervorrufung des Magnetismus I bis 4 frischgefüllte Tröge angewandt wurden, ergaben sich die nachstehenden Resultate:

Anzahl der Tröge. Anziehung des Cylinders. Anziehung des Uhrglascs.

1.	100gr.,4	15 <sup>gr.</sup> ,46
2	178 ,9	34 ,15
3	239 ,6	50 ,15
4	294 ,8	60 ,40.

12) Die Tragkraft eines Magneten ist ein ganz unbestimmter Begriff, vorzüglich aus dem Grunde, weil die Masse des getragenen Ankers hierbei von dem entschiedensten Einflusse ist, und bei verschiedener Masse diese Tragkraft auf das hundert - und tausendfache gesteigert werden kann. Und wie sollten wir diese Masse bei verschiedenen Magneten zur Vergleichung ihrer Tragkraft bestimmen? So lange ferner die in dem Eisen des Ankers oder überhaupt dem angezogenen Körper hervorgerufene magnetische Polarität rückwärts auf die Verstärkung des Elektromagneten wirkt, so lange endlich ein Theil des angezogenen Körpers auf die andern, Magnetismus erregend, einwirkt, so lange kann von einer Vergleichung der Intensität der Kräfte, mit welchen der Magnet anziehend auf verschiedene magnetische Substanzen wirkt, nicht die Rede seyn. Ich glaube aber, wir können nach dem Vorstehenden unbedenklich annehmen, dass die fraglichen störenden Wirkungen dann nicht vorhanden sind, wenn Eisen oder Nickel, fein zertheilt, in einer gegen den Magneten wenig empfindlichen Substanz, wie Schmalz, gleichmässig in nicht zu großer Menge vertheilt ist, oder wenn wir die Lösung eines Eisen- oder Nickelsalzes nehmen. Ich halte mich für berechtigt anzunehmen, dass dann die Anziehung der ganzen Masse der Summe derjenigen Anziehungen gleich ist, welche, wenn wir diese Masse beliebig theilen, der Magnet auf diese Theile einzeln ausüben würde, auch dann, wenn die andern Theile nicht da wären.

Aber auch dann noch würde unsere Bestimmungsweise der relativen magnetischen Intensität verschiedener Substanzen ihre volle Geltung behalten, wenn die Wirkung der sich gegenseitig inducirenden Theile der angezogenen Masse nicht verschwände, sondern bei gleichem Volum und gleicher Begränzung derjenigen Kraft, mit welcher der Magnet die verschiedenen Substanzen anzieht, proportional ist.

durch einen Magneten nicht die Summe derjenigen Anziehungen ist, die von dem Magneten auf die einzelnen Theile der Masse ausgeht, sondern dass noch störende Inductionswirkungen hinzukommen, davon können wir uns leicht durch einen einfachen Versuch überzeugen. Setzen wir nämlich einen Eisenstab auf den Pol eines Magneten auf, so gehört ein gewisses Gewicht A dazu, um denselben abzuziehen. Zerschneiden wir dann den Stab in zwei Theile, setzen den unteren Theil gerade wie früher auf den Pol, den oberen Theil aber auf irgend eine nicht magnetische Unterlage, die ihn in dem früheren Abstande vom Pole hält, so können wir wiederum durch die Wage zwei Gewichte, B und C, bestimmen, die zum Abreisen der beiden Theile nothwendig sind. Wir finden dann:

$$A > B + C$$
.

Durch die Induction der beiden Theile auf einander wird hier also die Anziehung verstärkt.

14) Unsere Auffassungsweise gestattet uns in jedem vorliegenden Falle die störenden Inductionswirkungen zu bestimmen.

Ich hatte zur Messung stärkerer Anziehungen eine uhrglasförmige Schale von Messing ansertigen und den oberen Rand derselben abschleisen lassen, so dass dieselbe mit Flüssigkeiten und Pulvern, gerade wie das oben beschriebene Uhrglas, gefüllt werden konnte. In das Innere desselben passte genau ein massives Eisenstück, das fortgenommen und durch andere Substanzen, für unsere Zwecke durch fein zertheiltes Eisen und durch eine Schmalzmischung, in welcher auf 25 Theile Schmalz ein Theil dieses Eisenstaubes kam, ersetzt werden konnte. Die Ajustirung war wie bisher, der Abstand der schweren abgerundeten Anker 6<sup>mm</sup>, nur wurde die Schale nicht unmittelbar auf die Anker aufgesetzt, sondern, um die Kraft zu schwächen, wurde zuerst eine 4<sup>mm</sup> dicke Glastafel über die Anker gelegt und von daher die Schale abgezogen. Der Magnetismus wurde durch ein Grove'sches Element, mit einmal gebrauchter Salpetersäure, hervorgerufen. Es ergab sich:

I.	Gewicht des Eisens in der Schale	818	<sup>5r.</sup> ,0
	Anziehung desselben	2187	,5
II.	Gewicht des Eisenstaubes in der Schale	<b>32</b>	,85
	Anziehung desselben	<b>996</b>	,0
III.	Gewicht der Schmalzmischung in der		
	Schale	10	,00
	Anziehung derselben	12	,80
-		• •	• •

Die Anziehung der Schale selbst mit Glasdeckel, die 85.36 betrug, ist überall bereits in Abzug gebracht worden.

Wenn wir hiernach die Anziehung berechnen, die ein Gramm Eisen bei den drei verschiedenen Abwägungen erfährt, so finden wir

I.	für das massive Eisenstück	27gr.,00
II.	für den Eisenstaub	30 ,32

III. für denselben in der Schmalzmischung 33,28. Wir sehen hieraus, dass die störende Inductionswirkung die auf die Eisenmolecule stattsindende Totalanziehung vermindert. Wenn wir annehmen, dass eine solche störende Wirkung in dem Falle der Schmalzmischung verschwindet, was annäherungsweise wenigstens richtig ist, so betrüge die Anziehung des Eisenstückes und des Eisenstaubes, abgesehen von der störenden Inductionswirkung, so wie sie unmittelbar von dem Elektromagneten herrührt, und wie wir sie als Normalanziehung bezeichnen wollen, bezüglich:

2795gr.,68

1114gr.,25,

mithin kommt auf die störende Inductionswirkung bezüglich — 608gr.,18 — 118gr.,25.

Es beträgt diess, wenn wir die Normalanziehung der Einheit gleichsetzen, bezüglich

0,186 0,089.

15) In dem Beispiele der 13. Nummer verstärkt die störende Inductionswirkung die Normalanziehung; in dem Beispiele der vorigen Nummer schwächt sie dieselbe. Wenn wir in diesem letzteren Falle, statt von den beiden Halbankern die Schale von einer einzigen Polsläche abgezogen hätten, so würden wir, umgekehrt, eine störende Inductionswirkung erhalten haben, die die Normalanziehung vermehrt hätte. Der Versuch bestätigt diess augenscheinlich; ich theile indess keine Zahlen mit, weil die genaue Abwägung, störender Einslüsse wegen, mit einiger Schwierigkeit verbunden ist.

Denken wir uns auf demselben Pole zwei Eisenstäbe auf einander aufgesetzt, so werden, in Folge der ursprünglichen Einwirkung des Elektromagneten, an der Berührungsstelle beider ungleichnamige Pole hervorgerufen, die sich gegenseitig verstärken. Werden hingegen zwei Stäbe, von einem Pole zum andern, eine Brücke bildend, auf einander gelegt, so werden in den beiden Stäben in Folge der ursprünglichen Einwirkung gleichnamige Pole an den entsprechenden Enden hervorgerufen: und diese Pole schwächen sich durch ihre gegenseitige Einwirkung. Während also in dem ersten Falle die störende Inductionswirkung den im Eisen hervorgerufenen Magnetismus nothwendig verstärkt, muß sie denselben im zweiten Falle schwächen.

Auf diese Weise scheint sich Alles vollständig zu erklären ').

1) Es ist hiernach allerdings sehr wahrscheinlich, dass bei den Schmalzversuchen der 9. Nummer die auf die erste Schmalzmischung kommende Differenz zum Theil wirklich von einer störenden Inductionswirkung herrühre.

## §. 2.

Vergleichung der Intensität des Magnetismus verschiedener Substanzen.

16) Unsere Bestimmungsweise besteht nach dem vorigen Paragraphen darin, dass wir in denselben Raum, in ein durch einen Deckel abgeschlossenes Uhrglas, verschiedene magnetische Substanzen bringen: dann ist, bei constanter Stromstärke, die Kraft, mit welcher diese Substanzen von dem Elektromagnet angezogen werden, das relative Maass für ihren Magnetismus. Dividiren wir dasselbe durch das Gewicht der Substanzen, so ergeben sich Zahlen, die die relativen Intensitäten des Magnetismus dieser Substanzen bei gleichem Gewichte darstellen.

Wir befinden uns hier auf einem neuen Felde physikalischer Untersuchungen, wo eine Menge von Fragen uns entgegentreten, deren Beantwortung von mehrseitigem Interesse ist, Fragen, die zum Theil tief in das Wesen der Chemie eingreifen. Ich konnte mir bis jetzt nur reines Nikkeloxyd, nicht aber reines Nickel selbst, und die andern, außer dem Eisen, magnetischen Metalle verschaffen. Meine Untersuchungen mussten sich also zunächst auf Eisen und seine chemischen Verbindungen beschränken. In welchem Verhältnisse wird die ursprüngliche magnetische Kraft des Eisens geschwächt, wenn zu demselben Sauerstoff getreten ist, um Oxyd zu bilden? wieviel, wenn in dem Hydrat zu dem Oxyd auch noch Wasser getreten ist? wenn das Oxyd mit verschiedenen Säuren zu Salzen sich verbunden hat? wenn diese Salze in Wasser aufgelöst sind? Wie verhalten sich die Oxydsalze zu den Oxydulsalzen? Wie muss ein eisenhaltiges Salz chemisch zusammengesetzt seyn, wenn es aufhören soll magnetisch zu seyn?

17) Ich werde zuerst die Resultate zweier Versuchsreihen mittheilen, die wir in eine einzige zusammenziehen können, weil der durch sechs Grove'sche Tröge erregte Elektromagnetismus beidesmal gleich stark war und nur sehr geringe Schwankungen machte. Die Abwägungen wurden erst vorgenommen, nachdem beidemal die Kette einige Zeit hindurch

durch gewirkt hatte, und nach jeder Abwägung wurde dieselbe geöffnet.

Die erste Versuchsreihe bezog sich auf Lösungen von Eisensalzen in Wasser. Ich nahm 1) salpetersaures Eisenoxyd, dadurch bereitet, dass auf das unten durch II bezeichnete Eisenoxyd, im Ueberschuss, concentrirte Salpetersäure gegossen wurde; 2) salzsaures Eisenoxyd aus demselben Oxyde mit concentrirter Salzsäure bereitet; 3) trocknes neutrales schwefelsaures Eisenoxyd aus dem chemischen Laboratorium, das sich sehr langsam in Wasser aufgelöst hatte; 4) und 5) salzsaures und schwefelsaures Eisenoxydul, am Morgen der Versuche durch Aufgießen von Salzsäure und Schwefelsäure auf fein zertheiltes Eisen darge-Sämmtliche Lösungen, mit Ausnahme der letzten, waren gesättigt. Das in der zweiten Nummer beschriebene Uhrglas wurde nach einander mit den verschiedenen Lösungen gefüllt, und später der Eisengehalt derjenigen Menge jeder dieser Lösungen, die zu dem Versuche angewandt worden war, bestimmt. Die Anziehung der Lösungen durch den Elektromagneten wurde mit der Anziehung einer Schmalzmischung, in der auf 100 Gewichtstheile Schmalz 2 Gewichtstheile Eisen kommen, verglichen.

Mit derselben Mischung wurden in der zweiten Versuchsreihe zunächst verschiedene Eisenoxyde verglichen, das erste (I) im chemischen Laboratorium, das zweite (II) in der hiesigen chemischen Fabrik für diese Absicht besonders dargestellt, das dritte war faseriger Rotheisenstein (nierenförmig), das vierte ein schöner Eisenglanzkrystall von Elba; dann drei Eisenoxydhydrate, erstens dasjenige, aus welchem das Oxyd I dargestellt worden ist, und das nach directer Bestimmung 24,24 Proc. Wasser enthielt, zweitens Brauneisenstein und drittens künstlicher Blutstein, der nach einer späteren Bestimmung 11,55 Proc. Wasser enthielt; ferner ein schöner Krystall von Schwefelkies, endlich Nickeloxydul und Nickeloxydulhydrat, letzteres nach einer ungefähren Bestimmung 24,75 Proc. Wasser enthaltend. Alle diese Körper wurden fein gepulvert und möglichst gleich-

mässig zusammengedrückt in das Uhrglas gebracht und ihr Gewicht bestimmt. Die beiden Eisenoxyde, der Rotheisenstein und das Nickeloxydul wurden, nachdem sie gepulvert worden waren, unmittelbar vorher bei einer Temperatur von 100° C. ausgetrocknet.

18) Die erlangten Resultate sind in folgender Tabelle zusammengestellt. Die erste Columne A enthält die unmittelbar bestimmten Gewichte der verschiedenen untersuchten Substanzen, die zweite B die Menge des in denselben enthaltenen Metalls. Für die fünf Lösungen sind diese Mengen durch die chemische Analyse bestimmt worden, für die übrigen Metallverbindungen berechnet. Die dritte Columne C enthält die Totalanziehung der untersuchten Substanzen; hierbei ist jedesmal von dem Gewichte, durch welches das gefüllte Uhrglas abris, 05,41, nämlich dasjenige Gewicht, durch welches das leere Uhrglas abrifs, abgezogen. Die vierte Columne D giebt den Quotienten, den man erhält, wenn man die Totalanziehung durch das Gewicht der Substanz dividirt, also das relative Maass des Magnetismus der Substanz bei gleichem Gewichte. Die fünfte Columne E giebt das relative Maass des Magnetismus des Eisens oder Nickels in den verschiedenen chemischen Verbindungen. Für die festen Stoffe ergiebt sich dasselbe unmittelbar, indem man die Totalanziehung durch das Gewicht des Metalls in denselben dividirt, bei den Lösungen ist hier aber, indem wir auf den Diamagnetismus des Wassers in denselben Rücksicht nehmen, zuvor noch eine kleine Correction in der Totalanziehung C zu machen. Statt aber, ähnlich wie in der achten Nummer, in jeder Lösung die Menge des Wassers und die entsprechende diamagnetische Abstosung zu berechnen, wollen wir hier, der Einfachheit wegen, annäherungsweise die Totalanziehung jeder dieser Lösungen

	1	A.	Z	3 ¹).		<b>C</b> .	D.	<b>E</b> . •
Salpeters. Eisenoxyd. Lösur	g 14e	r.,55	10	5r·,212	20	5*,502	0,172	2,064
Salzsaures Eisenoxyd -	16	,475	2	,213	8	,240	0,500	8,723
Schwefelsaur. Eisenoxyd -	18	,25	2	,243	5	,335	0,292	2,379
Salzsaures Eisenoxydul -	116	,535	2	,825	7	,095	0,429	2,501
Schwefels. Eisenoxydul -	1	_	0	,445	1	,350		3,034
Schmalzmischung. 50:1	8	,225	0	,161	<b>82</b>	<b>,37</b>		510,74
Eisenoxyd I. Gepulvert	12	,188	8	,532	31	,210	2,561	
Eisenoxyd II.	14	,825	10	,377	21	,690	1,463	2,090
Rotheisenstein -	28	,55	19	,985	19	,596	0,686	0.981
Eisenglanz -	33	,72	23	,604	91	,755	2,721	3,887
Eisenoxydhydrat -	116	,50	8	,750	13	,238	0,800	1,513
Brauneisenstein -	22	,70		<u> </u>	8	,240	0,363	
Künstl. Blutstein -	12	,45	7	,708	9	,618	0,773	1,235
Schwefeleisen -	25	,22	11	,770	19	,417	0,770	
Nickeloxydul -	14	,65	11	,531	2	,630	0,180	
Nickeloxydulbydrat -	11	,125	6	,574		,055	0,544	

19) Bei einem vorläufigen Versuche war der Magnetismus von vier der obigen Substanzen bereits früher schon mit dem Magnetismus des Eisens verglichen worden. Zur Controle über die Genauigkeit der Methode setze ich, um die neueren Resultate mit den älteren vergleichen zu können, diese hierher, wobei ich mich indess in der nachfolgenden Tasel auf die Columnen A, C und D beschränke.

	A.	<b>C</b> .	<b>D</b> .
Schmalzmischung 25: 1 Eisenoxyd II. Gepulvert Rotheisenstein. – Eisenglanz – Brauneisenstein –	115°,57	2325r·,14	521,75
	15 ,12	22 ,94	1,517
	28 ,07	19 ,52	0,696
	34 ,17	91 ,20	2,669
	24 ,79	9 ,37	0,378

- 20) Früher noch hatte ich, bei geringerer Stromstärke, den Magnetismus des Eisenoxydhydrats der Tabelle der achtzehn-
  - 1) Die Gewichte der aus den fünf Lösungen, in der angeführten Reihenfolge, erhaltenen Oxydmengen betrugen:

Ich verdanke diese Bestimmungen, so wie die in der Note zur zwei und zwanzigsten Nummer angeführten, der Güte des Hrn. D. Brandis.

**.636**.

ten Nummer mit dem Magnetismus des durch starkes Glühen in einem Ofen daraus dargestellten Oxyds, das ich durch III bezeichnen will, verglichen, und eben so mit dem Magnetismus des damit zugleich bereiteten neutralen schwefelsauren Eisenoxyds, als Pulver, das hernach in Wasser aufgelöst wurde. Aus demselben Hydrate wurde später das Oxyd I dargestellt. In der nachstehenden Tafel sind die erlangten Resultate enthalten:

	A.	<b>C</b> .	D.
Eisenoxydbydrat		75°,94 650 ,68 4 ,95	0,534 52,687 0,379

21) Da nach der Tafel der vorletzten Nummer das relative magnetische Verhalten des Nickeloxyduls und seines Hydrats, nach den bisherigen Begriffen über Magnetismus, befremdend erschien, so wurde es später nochmals einer besonderen Prüfung unterworfen. Bei dieser ergab sich, unter Anwendung von sechs Trögen und desselben Uhrglases:

	A.	<i>C</i> .	<b>D</b> .	
Nickeloxyd. Gepulvert	14gr·,96	25r·,58	0,173	
Nickeloxydhydrat –	11 ,07	6 ,00	0,542	

Aus den früheren Versuchen erhält man für das Verhältnis des Magnetismus des Nickeloxyduls und seines Hydrats:

$$\frac{5}{180} = 3,017$$
,

jetzt finden wir für dasselbe:

$$\frac{5}{1}\frac{4}{7}\frac{2}{3} = 3,132.$$

Diese Zahlen stimmen hinreichend überein.

Obgleich das Oxydul aus dem Hydrate dargestellt worden war, so schien es mir doch wünschenswerth, dasselbe Hydrat, das zu den Versuchen gedient hatte, in Oxyd zu verwandeln und dann zu prüfen. Die obigen 11<sup>57</sup>,07 wurden, gleich nach Bestimmung ihres Magnetismus, in einem Platintiegel längere Zeit geglüht, wonach das Gewicht auf 8<sup>57</sup>,38 sich reducirte. Das so erhaltene Oxydul wurde in

dasselbe Uhrglas gebracht, das nun nicht mehr ganz voll wurde; es ersuhr eine Anziehung von 25°,94, obgleich, wenn in dem Hydrate das Oxydul das einzige magnetisch Wirksame ist, diese Anziehung 65° überstiegen haben müsste, weil das Oxydul nun dem Magnete durchschnittlich näher gerückt war.

Die Anziehung des frisch bereiteten Nickeloxyduls übersteigt indess die Anziehung des ursprünglichen: vielleicht weil die Forttreibung des Wassers doch noch nicht vollständig war.

22) Endlich wurde noch eine dritte Versuchsreibe gemacht, deren Resultate ich in folgender, der früheren entsprechenden, Tabelle zusammenstelle. Der Magnetismus wurde auch hier durch sechs Grove'sche Tröge hervorgerufen.

	<i>A</i> .	B 1).	"	7.	D.	E.
l Theil Eisen 25 Th. Schmalz		50 -	2105	·,8 <b>6</b> 6		505,300
1 Th. Magneteisenstein 25 Th. Schmalz		00 —	86	,135	203,592	
Graubraunstein, vor dem Glühen, gepulvert		01 _	8	,470	0,354	
Graubraunstein, nach d. Glü- hen, gepulvert		<b>.</b>	18	,570		
Eisenvitriolkrystalle, gepulv.	15 ,97		6	,300	0,394	
Salpetersaures Nickeloxydul.  Lösung		1,377	1	,450	-	1,053
sung		1,671	1	,830		1,095

Die Anziehung des leeren Uhrglases, des früheren mit einem andern aufgeschliffenen Glasdeckel, zugleich mit diesem und dem Messingring, betrug:

0sr.,375

und wenn es mit blossem Schmalze gefüllt war:

0gr.,240.

Von den durch die unmittelbaren Abwägungen erhaltenen

1) Die Gewichte der aus den beiden Lösungen erhaltenen Mengen von Nickeloxydul waren bezüglich

> 1gr.,751 2 ,123.

Anziehungen ist in der dritten Columne, bei den Schmalzmischungen die letztere, bei den gepulverten Substanzen die erste Zahl abgezogen worden; bei den Lösungen, mit Rücksicht auf den Diamagnetismus des Wassers annäherungsweise:

0er.,275.

Die in der Columne D angegebene Anziehung bezieht sich in dem Falle des (möglichst fein gepulverten) Magneteisensteins, auf diesen, abgesehen vom beigemischten Schmalze.

Der Graubraunstein bestand aus sehr schönen gepulverten Krystallen, in welchen kein Eisen durch Blutlaugensalz nachweisbar war. Er schien, der bekannten Analyse entsprechend, reines Manganoxydhydrat zu seyn. Unmittelbar nach dem Versuche wurde er über der Spirituslampe stark geglüht, um ihm sein Hydratwasser zu nehmen. 95°,388 verloren hierbei an Gewicht 1,164. Der einem Atom Wasser entsprechende Gewichtsverlust hätte genau 10 Proc. betragen, der eben gefundene beträgt 12,40 Proc. Es stimmt dieses recht gut mit der Angabe des Hrn. Berzelius, dass Manganoxydhydrat durch Glühen sich in Manganoxydoxydul umwandelt, was 13,2 Proc. Verlust erfordern würde. Da das Glühen zwischen den Abwägungen an denselben Mengen erfolgen musste, so konnte dasselbe nicht ganz vollständig seyn.

Die Eisenvitriolkrystalle wurden unmittelbar vor dem Versuche aus der Lösung, in der sie sich gebildet hatten, herausgenommen, an der Luft auf Fliesspapier eine halbe Stunde getrocknet und dann gepulvert. Das Pulver wurde, feucht wie es war, in das Uhrglas gebracht, wobei von dem Wasser, das die Krystalle enthielten, nur sehr wenig fortgegangen seyn konnte.

Die Nickelsalzlösungen wurden für die Versuche aus dem früher untersuchten Nickeloxydhydrat durch Auflösen in den Säuren bereitet.

23) Aus den vorstehenden beiden Tafeln habe ich die folgende übersichtliche Zusammenstellung für die Verglei-

chung der Intensität des Magnetismus verschiedener Substanzen, sowohl für sich, als auch in chemischer Verbindung mit andern berechnet, und hierbei die Intensität des Magnetismus des Eisens gleich 100 000 gesetzt.

## Uebersichtliche Zusammenstellung.

1)	Eisen	100 000
2)	Magneteisenstein	40 227
	Eisenoxyd I	500
4)	II	286
5)	Rotheisenstein	134
6)	Eisenglanz	533
	Eisenoxydhydrat	156
•	Brauneisenstein	71
-	Künstlicher Blutstein	151
10)	Trocknes schwefelsaures Eisenoxyd	111
•	Eisenvitriol	<sup>*</sup> 78
12)	Gesättigte Lösung von salpeters. Eisenoxyd	34
13)	salzsaur. Eisenoxyd	98
14)	schwefels. Eisenoxyd	58
15)		84
16)	Eisenvitriol in seiner Lösung	126
•	Schwefelsaures Eisenoxydul im Eisenvitriol	142
•	Salpetersaur. Eisenoxyd in seiner Lösung	95
	Salzsaures Eisenoxyd	224
20)	Schwefelsaur. Eisenoxyd	133
•	Salzsaures Eisenoxydul	190
22)	Schwefelsaures Eisenoxydul	219
•	Eisenchlorid in der Lösung	254
•	Eisenchlorür	216
<b>25</b> )	Eisenkies	150
26)	Eisenoxydul in der salzsauren Lösung .	381
27)	schwefelsauren Lösung	462
28)	Eisenoxyd im Hydrate	206
29)		168
30)	in der salpetersauren Lösung	287
31)		516
•	•	

32) Eisenoxyd in der schwefelsauren Lösung	332
33) Eisen im Magneteisenstein	55552
34) Oxyd I	714
35) Oxyd II	409
36) - Rotheisenstein	191
37) Eisenglanz	761
38) Eisenoxydhydrat	296
39) Blutstein	240
40) Schwefelkies	321
41) schwefelsauren Eisenoxyd	349
42) - Eisenvitriol	385
43) - in der Lösung v. salpeters. Eisenoxyd	410
44) salzsaurem	737
45) schwefels	474
46) salzs. Eisenoxydul	490
47) schwefels	<b>594</b>
48) Nickeloxydul	35
49) Nickeloxydulhydrat	106
50) Salpeters. Nickeloxydul in seiner Lösung	65
51) Salzsaur. Nickeloxydul	100
52) Nickelchlorür in derselben	111
53) Nickeloxydul im Hydrat	142
54) Nickeloxydul in der salpetersauren Lösung	164
55) Nickeloxydul in der salzsauren Lösung .	171
56) Nickel im Oxydul	45
57) Oxydulhydrat	. 180
58) - in der salpetersauren Lösung	<b>208</b>
59) salzsauren Lösung	217
60) Manganoxydhydrat	70
61) Manganoxydoxydul	167
62) Manganoxyd im Hydrat	<b>78</b>
63) Mangan im Oxydhydrat	112
64) Oxydoxydul	
24) Reduciren wir in gleicher Weise die Resul	
Tabelle der neunzehnten Nummer und stellen diese	lben mit
den entsprechenden, die wir vorstehend erlangt hal	ben, zu-
sammen, so kommt:	

	I.	II.
Eisen	100 000	100 000
Eisenoxyd II	286	289
Rotheisenstein	134	133,5
Eisenglanz	533	512
Brauneisenstein	71	<b>72</b>

Die Uebereinstimmung der unter verschiedenen Umständen angestellten Beobachtungen lässt, wenn wir den Eisenglanz ausnehmen, nichts zu wünschen übrig. Bei Pulvern liegt eine Fehlerquelle in der ungleichen Zusammendrückung derselben im Uhrglase, und da wohl nicht anzunehmen ist, dass während zweier Monate, während welcher der gepulverte Eisenglanz der Lust ausgesetzt war, derselbe eine chemische Aenderung erlitten habe, so bin ich geneigt die Differenz in jener Fehlerquelle zu suchen.

25) Während das Eisen, für sich, so stark magnetisch ist, verliert es in den meisten chemischen Verbindungen seinen Magnetismus in einem so hohen Grade, dass diese bis auf die neuste Zeit, als dem Magnete nicht folgend, als nicht magnetisch angesehen wurden. Zu untersuchen, wie sich das Eisenoxydul verhalte, war mir bisher nicht vergönnt; auch nicht genau zu bestimmen, in welchem Verhältniss die Intensität des Magnetismus des Eisens im reinen Oxyde geschwächt werde. Je nachdem ich verschiedene der in der Natur vorkommenden und in den Laboratorien bereiteten Eisenoxyde nahm, ergaben sich ganz verschiedene Resultate.

Man könnte denken, dass die verschiedene Intensität des Magnetismus bei den verschiedenen Eisenoxyden mit dem sehr verschiedenen Aussehen, und also dem entsprechenden sehr verschiedenen Molecularzustande, unter dem sich das Eisenoxyd in der Natur sowohl, als in den Laboratorien bildet, zusammenhinge. Ohne hierüber entschieden absprechen zu wollen, scheint mir indess bis jetzt die andere Annahme mehr begründet, dass die verschiedene Intensität des Magnetismus von einer Beimischung von Oxydul herrühre. Das erste Eisenoxyd, das ich untersucht und in der ein und zwanzigsten Nummer durch III bezeichnet

habe, war aus dem Hydrate, das in der Tabelle der achtzehnten Nummer vorkommt, durch starkes Glühen in einem Ofen dargestellt worden; es zeigte sich so stark magnetisch, dass es von einem sehr schwachen Magnete getragen wurde. Verglichen mit dem Hydrate fand es sich fast hundert Mal stärker magnetisch, und demnach ergab sich für die Intensität seines Magnetismus:

#### 15204.

Offenbar ist diesem Oxyd eine namhafte Menge von Oxydul beigemischt. Hiernach glaube ich auch voraussetzen zu können, dass das Oxyd I, dessen Magnetismus gleich 500, nicht frei von Oxydul ist, und mehr davon enthält als das Oxyd II. Welche Zahl dem reinen Oxyde entspricht, wage ich, nach den vorliegenden Daten, noch nicht zu bestimmen. Der Rotheisenstein ist viel schwächer magnetisch als der Eisenglanz; der von mir untersuchte ist einer chemischen Analyse nicht unterworfen worden; wenn er chemisch rein wäre (er enthielt kein Hydratwasser) so würde ich 134 annäherungsweise für den Magnetismus des Oxyds halten.

Wollten wir aus dem Magnetismus des in dem chemischen Laboratorium bereiteten Eisenoxydhydrats, für den wir 156 gefunden, den Magnetismus des Eisenoxyds in der Voraussetzung ableiten, dass das in dem Hydrate zu dem Oxyde hinzukommende Wasser keinen Einfluss auf den Magnetismus desselben habe, so erhielten wir die Zahl 206, die gegen die letzte Annahme, dass der Rotheisenstein den normalen Magnetismus habe, zu groß wäre. Aber die gemachte Voraussetzung ist durch nichts begründet, und beide Zahlen würden nicht im Widerspruche stehen, wenn (analog wie beim Nickel, nur nicht in demselben Maasse) das im Hydrate hinzukommende Wasser den Magnetismus des Oxyds (Oxyduls) erhöhte.

26) Der starke Magnetismus des Magneteisensteins ist in mehr als einer Beziehung merkwürdig. Der von mir untersuchte, den ich durch die Güte des Hrn. Geheimerath Nöggerath nebst anderen Mineralien aus den Poppelsdorfer Sammlungen erhalten habe, war aus Schweden, und angeblich reines Oxydoxydul, also annähernd 31 Proc. Eisenoxydul und 69 Proc. Eisenoxyd enthaltend. Wollten wir denselben als ein mechanisches Gemenge von Eisenoxyd mit Eisenoxydul betrachten, so erhielten wir für den Magnetismus des Oxyds in dem Gemenge:

69.1,34 = 92,

mithin, wenn wir diese Zahl von dem Magnetismus des Magneteisensteins abziehen, die Zahl 40135 für den Magnetismus der 31 Proc. Eisenoxydul. Reduciren wir diese Zahl auf die bisherige Gewichtseinheit, so kommt

#### 132694

für den Magnetismus des Oxyduls, der mithin den Magnetismus des Eisens selbst übersteigen würde.

Behandeln wir die vorliegende Frage als eine mathematische Aufgabe, so ergäbe sich ein mehr zu erwartendes Resultat, wenn wir die chemische Formel für Magneteisenstein (F+F) in die quantitativ gleichbedeutende (2F+F) verwandelten. Dann enthielte der Magneteisenstein 62,01 Proc. Eisenoxydul, und wenn wir den Magnetismus des hypothetischen F ganz vernachlässigen, ergäbe sich, auf die Gewichtseinheit reducirt, für den Magnetismus des Oxyduls: 64870.

27) Sollen wir andererseits annehmen, dass im Magneteisenstein aus der chemischen Verbindung eines stark magnetischen Körpers, des Eisenoxyduls, mit einem schwach magnetischen, dem Eisenoxyd, ein Körper hervorgegangen sey, der noch stärker magnetisch ist als der erste?

Ich wage durchaus noch nicht eine Meinung über die Intensität des Magnetismus des Eisenoxyduls auszusprechen.

28) Es ist wohl die natürlichste Annahme, dass in den meisten Fällen den Oxyden eine kleine Menge von Eisenoxydoxydul beigemengt ist. In dieser Annahme würde zum Beispiel 1 Proc. des letzteren den Magnetismus der übrigen 99 Proc. Oxyd um 402 vermehren, und dann, wenn wir den Magnetismus des Rotheisensteins für das Oxyd zu Grunde legen, als magnetische Intensität

#### 535

sich ergeben, also ganz annäherungsweise die dem Eisenglanze entsprechende. Die Zunahme des Magnetismus in letzterem wäre also durch Beimischung von ungefähr † Proc. Eisenoxydul hervorgebracht worden. Es würde dieses in dem ganzen Sauerstoffgehalt nur einen Unterschied von ungefähr † Proc. ausmachen, was durch die chemische Analyse wohl schwer zu bestimmen seyn möchte.

29) Unter der gemachten Voraussetzung können wir in jedem Falle die Beimischung des Eisenoxydoxyduls berechnen, wenn wir den Magnetismus des zu untersuchenden Oxyds kennen. Nehmen wir zum Beispiel das stark magnetische Oxyd III, und machen die Voraussetzung, dass dasselbe aus x Proc. Oxyd und y Proc. Oxydoxydul bestehe, so kommt:

$$x+y=100$$
  
1,34 .  $x+402,27$  .  $y=15204$ 

und hieraus:

$$x = 62,41$$
 ,  $y = 37,59$ ,

wonach:

$$Oxyd = 88,35$$
 $Oxydul = 11,65.$ 

- 30) Die chemische Analyse weist in den Körpern in der Regel unmittelbar nur die Mengen der einfachen Stoffe nach, die Art der näheren Verbindung dieser letzteren nur in Folge einer theoretischen Combination. Was das Eisen insbesondere betrifft, so giebt die magnetische Bestimmung auch über den letzteren Punkt unmittelbaren Aufschluss. Turmalin, Staurolith, Basalt, die, zwischen den Magnetpolen aufgehängt, auch in der stärksten magnetischen Flüssigkeit nicht aufhören magnetisch sich zu verhalten, könnten diesen Magnetismus nicht haben, wenn die verhältnismäsig kleine Menge von Eisen, das sie enthalten, ihnen als Oxyd beigemengt wäre.
- Wir werden im folgenden Paragraphen, wenigstens an einem auffallenden Beispiele, zeigen, wie bedeutende Eisenmengen (bis 12 Proc. ausmachend) in bestimmter chemi-

scher Verbindung ihren Magnetismus ganz verlieren können. Hier kann der Elektromagnet das Vorhandenseyn des Eisens nicht mehr nachweisen, dieses Vorhandenseyn aber vorausgesetzt, die Art der Verbindung, in der es vorkommt.

31) Der große Unterschied, der in dem magnetischen Verhalten zwischen Oxyd und Oxydul stattfindet, tritt in den Salzverbindungen in gleicher Weise nicht mehr hervor. In der Lösung ist schwefelsaures Eisenoxydul zwar stärker magnetisch als schwefelsaures Eisenoxyd, aber nur in dem Verhältnisse, wie

133 : 219.

In den Haloïdsalzen, die wir untersucht haben, ist das Verhältniss das umgekehrte. Das salzsaure Eisenoxydul ist schwächer magnetisch als das salzsaure Eisenoxyd, und zwar (in der Lösung) in dem Verhältnisse:

190:224,

und eben so ist Eisenchlorür schwächer als Eisenchlorid im Verhältnisse:

216: 254.

32) In den Salzlösungen ist durch das Hinzutreten der Säuren zu dem Oxyde der ursprüngliche Magnetismus dieses letzteren nicht geschwächt.

In dem Falle der Verbindung mit Salpetersäure zeigte sich durchaus keine Aenderung, vorausgesetzt, dass wir sie mit demjenigen Oxyde zusammenstellen, aus dem sie bereitet worden ist. Die Zahlen, welche den beidesmaligen Magnetismus darstellen, sind 287 und 286. Da aber die letzte Zahl, in Gemässheit der vorstehenden Erörterungen (28), muthmasslich zu groß ist, so hat der Magnetismus des Oxyds durch das Hinzutreten der Salpetersäure wahrscheinlich zugenommen.

Der Magnetismus des Oxyds ist, in seiner Verbindung mit Schwefelsäure, größer als in seiner Verbindung mit Salzsäure größer als in seiner Verbindung mit Salzsäure größer als in seiner Verbindung mit Schwefelsäure. Das Verhältniß (in den Lösungen) ist

287:332:516.

33) Nach der übersichtlichen Zusammenstellung der drei und zwanzigsten Nummer gewinnt der Eisenvitriol an Magnetismus, wenn er in Wasser aufgelöst wird, im Verhältniss 78: 126.

Dasselbe scheint auch der Fall zu seyn beim wasserfreien schwefelsauren Eisenoxyd. Hier ergiebt sich das Verhältnis:

#### 111:133.

Der Magnetismus des trocknen Salzes ist aus einer früher angestellten Vergleichung mit dem Hydrate (dem in der allgemeinen Uebersicht aufgeführtem), mit dem es zugleich dargestellt worden ist, berechnet. (Siehe die Tafel der zwanzigsten Nummer.)

34) Beim Nickel ist, nach der ein und zwanzigsten Nummer, das ganz unerwartete Verhalten mit Sicherheit constatirt, dass das Oxydulhydrat viel stärker magnetisch ist, als das Oxydul selbst, indem das hinzutretende Hydratwasser den Magnetismus ungefähr auf das Vierfache verstärkt.

Uebereinstimmend mit dem Eisen, hat auch, in dem aufgelösten salpetersauren und salzsauren Nickelsalze, die zu dem Oxyde hinzugetretene Säure den Magnetismus desselben vermehrt, und die Salzsäure mehr (doch nicht in gleichem Grade wie beim Eisen) als die Salpetersäure.

- 35) Das Mangan bietet eine merkwürdige Analogie mit dem Eisen dar. Im Falle beider Metalle wage ich darüber noch nicht zu entscheiden, ob das Oxydhydrat, wie im Falle des Nickels, stärker magnetisch sey als das bloße Oxyd. Eine Uebereinstimmung mit dem Eisen liegt aber darin, daß das Oxydoxydul, welches im Falle des Mangans durch Glühen des Oxydhydrats entsteht, bedeutend stärker magnetisch ist als das Hydrat und wahrscheinlich auch das Oxyd.
- 36) Aus der übersichtlichen Zusammenstellung der drei und zwanzigsten Nummer können wir leicht den relativen Magnetismus der Atome der untersuchten Substanzen ableiten. Wenn wir nämlich den relativen Magnetismus des Eisens in den verschiedenen chemischen Verbindungen, bei

gleichem Gewichte desselben bestimmt haben, so ist diess auch der relative Magnetismus der Atome dieser Substanzen, vorausgesetzt, dass diese nur ein einziges Atom Eisen enthalten. Wenn die zusammengesetzten Atome der Verbindungen zwei, drei Atome Eisen enthalten, so müssen wir, um den Magnetismus jener Atome zu finden, die in der Uebersicht gegebenen Zahlen mit zwei, drei multipliciren. So ist zum Beispiel, wenn wir den Magnetismus des Eisenatoms 100 000 setzen, der Magnetismus eines Atoms Eisenvitriols (FeS+7H) gleich 385, während der eines Atoms schwefelsauren Eisenoxyds (FS<sub>3</sub>) gleich 2.349 = 798 ist.

Die allgemeine Uebersicht giebt ferner etwa für den Magnetismus des Nickels im Nickeloxydul die Zahl 45, und im Nickeloxydulhydrat die Zahl 180. Das Verhältnis dieser Zahlen ist zugleich auch das Verhältnis des Magnetismus eines Nickeloxdul-Atoms und des Magnetismus eines Atoms Nickeloxydhydrats. Um diese Zahlen aber mit den auf Eisen und seine Verbindungen sich beziehenden vergleichen zu können, müssen wir dieselben mit  $\frac{369,33}{350,53}$ , dem Quotienten des Atomgewichts des Eisens in das Atomgewicht des Nickels multipliciren.

Zu demselben Ende müssen wir den Magnetismus des Mangans im Oxydhydrat (Mn + H), wofür die Uebersicht 116 giebt, zuerst des doppelten Manganatoms wegen mit 2 multipliciren, den Magnetismus des Oxydoxyduls (Mn+Mn), der gleich 230 bestimmt worden, des dreifachen Manganatoms wegen, mit 3 multipliciren, und dann beidesmal mit  $\frac{344,684}{350,527}$ , dem Quotienten des Atomgewichts des Eisens in das Atomgewicht des Mangans 1).

<sup>1)</sup> Es sind Begrisse, die aus ganz verschiedener Aussaungsweise hervorgegangen sind, wenn wir einmal von dem Magnetismus sprechen, den eine gegebene Eisenmenge in verschiedenen chemischen Verbindungen hat, und das andere Mal von dem Magnetismus der Atome dieser ver-

37) Nach der vorigen Nummer ist die folgende Tabelle berechnet, welche den Magnetismus der Atome einiger chemischer Verbindungen des Eisens, Nickels und Mangans angiebt.

schiedenen Verbindungen sprechen. Dass aber beide Begriffe in genauer Beziehung stehen, ist oben schon ausgesprochen, und wird noch klarer durch das Nachstehende.

Nehmen wir zum Beispiel Eisen und das Eisenoxyd I, so haben wir für das Verhältnis des Magnetismus dieser Substanzen, bei gleichem Gewichte, wo etwa ein Gramm von beiden gleichmäßig im Innern des Uhrglases vertheilt ist, nach der Tabelle der drei und zwanzigsten Nummer das Folgende:

100 000 : 500.

Um hieraus das Verhältnis des Magnetismus der Atome abzuleiten, müssen wir die obigen Zahlen bezüglich durch die Anzahl der Atome, die in jedem Gramm beider Substanzen enthalten sind, dividiren, oder, was dasselbe ist, mit den bezüglichen Atomgewichten multipliciren. Auf diese VVeise kommt im obigen Beispiele:

350.100 000 :  $1000.500 = 100 000 : \frac{1000}{350}.500$ .

Setzen wir also den Atom-Magnetismus des Eisens wiederum 100 000, so ist derjenige des Oxyds 500, multiplicirt mit dem Atomgewichte des-selben und dividirt durch das Atomgewicht des Eisens.

Betrachten wir andererseits eine gegebene Eisenmenge, einmal für sich, das andere Mal im Oxyd, verbunden mit Sauerstoff, so ist die magnetische Anziehung in beiden Fällen eine verschiedene. Um den Magnetismus des Gramms Eisen in dem Oxyd zu erhalten, müssen wir offenbar den Magnetismus dieses Oxyds, wofür die Tafel der drei und zwanzigsten Nummer 500 giebt, mit

 $\frac{1000}{n.350}$ 

multipliciren, wobei n die Anzahl der Eisenatome, die in einem Atome der Verbindung sich finden, bier also 2 bedeutet.

VVir sehen aus diesem Beispiele, dass der Magnetismus des Eisens, in irgend einer chemischen Verbindung desselben, gleich ist dem Magnetismus der Atome derselben Eisenverbindung, dividirt durch die Anzahl der Eisenatome, die ein Atom dieser Verbindung enthält: vorausgesetzt, dass wir in beiden Fällen das reine Eisen, für sich, als Vergleichungspunkt nehmen.

	Zusammen- setzung.	Magnetismus des Atoms.	
1) Eisen	Fe	100 000	
2) Magneteisenstein	Fe- <b>+- F</b> e	166 656	
3) Eisenoxyd I	) (	1428	
4) Eisenoxyd II	; Fe	818	•
5) Rotheisenstein	( <del>re</del> )	392	:
6) Eisenglanz	(	1522	
7) Eisenoxydhydrat	<b>F</b> e+2 <b>H</b>	592	
8) Blutstein	<b>Fe+H</b>	480	
9) Schwefelkies	$\mathbf{Fe}\mathbf{S_2}$	321	
10) Schwefelsaures Eisenoxyd	¥s,	<b>698</b>	•
11) Eisenvitriol	FeS+7 <b>İ</b>	385	•
12) Nickeloxydul	Ňi	47	••
13) Nickeloxydulhydrat	Ňi + Ħ	190	•
14) Manganoxydhydrat	₩n + Ĥ	224	•
15) Manganoxydoxydul	Mn + Mn	696	· •
In Lösungen.			•
l.) Schwefelsaures Kisenexydul	Fe S	594	•
2) – – Eisenoxyd	Fe S <sub>3</sub>	938	<b></b>
3) Salpetersaures Eisenoxyd	Fe N <sub>3</sub>	820	•
4) Salpetersaures Nickeloxydul	NIN	219	
5) Eişenchlorür	Fe Ci	490	
6) Eisenchlorid	Fe Cl <sub>3</sub>	1474	
7) Nickelchlorür	Ni Cl	229	

Ich brauche wohl nicht ausdrücklich hervorzuheben, dass ich die Zahlen der vorstehenden Tabelle, so wie der früheren, keineswegs als definitiv seststehend betrachte. Sie werden sicherlich eine Correction erhalten, und zwar nicht sowohl wegen der Bestimmungsweise selbst, als wegen der Unsicherheit über die chemische Reinheit der Stoffe, worauf in der Folge bei solchen Bestimmungen hauptsächlich die Ausmerksamkeit zu richten seyn wird.

## §. 3.

Vergleichung der Intensität des Diamagnetismus verschiedener Substanzen.

38) Ich theile hier zunächst die Resultate zweier Versuchsreihen mit, die nach dem am Ende der sechsten Nummer entwickelten Verfahren angestellt worden sind. Elektro-Magnetismus wurde beidesmal durch eine Kette von 10 Grove'schen Trögen hervorgerufen, und jedesmal ungebrauchte Salpetersäure und eine Mischung von 1 Th. Schwefelsäure auf 12 Th. Wasser (dem Volumen nach) genom-Das Uhrglas mit dem aufgeschliffenen Deckel von Glas wurde, nach einander, mit den verschiedenen Substanzen gefüllt, und das so gefüllte Uhrglas, wie in der fünften Nummer auf die beiden, ihre abgerundeten Enden einander zukehrenden, Halbanker so aufgesetzt, dass es jeden derselben nur in einem einzigen Punkte berührte. Bei der Bestimmung der alsdann erfolgenden Anziehung des Uhrglases stieg der Beobachtungsfehler sicher nicht bis auf 05.,01. Bei den festen Körpern wurde das Gewicht derselben jedesmal bestimmt, bei den slüssigen, in der Regel später, das specifische Gewicht.

Bei der ersten Versuchsreihe ergab sich:

Anziehung des leeren Uhrglases mit seinem		
Deckel und dem Messingringe	()	<sup>57.</sup> ,49
Anziehung des Uhrglases angefüllt mit		
1) destillirtem Wasser	0	,35
2) Alkohol I	0	,36
3) Schwefeläther	0	,36
4) Lösung von gelbem Blutlaugensalz	0	,37
5) Lösung von rothem Blutlaugensalz	0	,72
6) Phosphor	0	,245
7) Wismuthoxyd	0	,43
8) Schwefelblüthe	0	,39
9) Schwefelsäure	^	,40.

39) Um die Constanz der Kraft des Magneten zu prüfen, wurde, zwischen den verschiedenen Bestimmungen, Abwägungen eines zweiten mit der Schmalzmischung III (100

Schmalz 1,6 Eisen) angefüllten, schon in der elften Nummer erwähnten Uhrglases eingeschaltet. Beim ersten Schliefsen der Kette wurde das Uhrglas durch ein Gewicht von 69<sup>5r</sup>,9 abgezogen, es nahm dieses Gewicht stetig zu, bis es sein Maximum 71<sup>5r</sup>,3 erreichte, und nahm dann gegen Ende wieder bis 70<sup>5r</sup>,0 ab. Die Abwägungen, welche möglichst rasch auf einander folgten, dauerten drei Stunden. Nach jeder Abwägung wurde die Kette geöffnet; die Anker aber blieben durchaus unverrückt.

Ich habe vorgezogen, in Beziehung auf die anfängliche Zunahme und darauf folgende Abnahme der Kraft des Elektromagneten, keine Reductionen in den Resultaten der Abwägungen anzubringen. Handelte sich's um bloß magnetische Substanzen, so kommen wir offenbar der Wirklichkeit näher, wenn wir die Anziehungen den Gewichten proportional setzen, die in den verschiedenen Momenten zur Abziehung des Normaluhrglases erforderlich sind. nach mehrfachen Beobachtungen und den Erörterungen des solgenden Paragraphen, halte ich dieses Versahren, das auch noch in Folge größeren Zeitaufwandes die Ungleichheiten in der Stromstärke vergrößert, bier, wo der Elektromagnet auf eine Verbindung von magnetischen und diamagnetischen Substanzen wirkt, für nicht gerechtfertigt. Ueberdiess würde die Correction nur einen geringen Einsluss auf das Resultat haben. Ich ziehe daher vor, den Strom von vorne herein als constant zu betrachten.

40) Die zweite Versuchsreihe wurde am folgenden Tage angestellt; die Halbanker waren unverrückt geblieben, bei Anwendung frischer Säure wurde eine gleiche Kette in Thätigkeit gesetzt. Nachdem dieselbe einige Zeit gewirkt hatte, war zum Abziehen des Probeuhrglases ein Gewicht von 70sr.,5 erforderlich, und dieses Gewicht änderte sich während der weniger langen Dauer der Abwägungen nur um ein Paar Decigramme. Auch fand sich die Anziehung des leeren, so wie des mit destillirtem Wasser gefüllten Glases genau wie am vorigen Tage, so dass wir die beiden Versuchsreihen in eine einzige verschmelzen können.

Bei der zweiten Versuchsreihe fand sich die Anziehung des Uhrglases gefüllt mit

1) Alkokol l	I.	•	•	•	•	•	•	•	•	06	r.,32		
2) geschlager													
3) Quecksilb	er	•	•	•	•	•	•	•	•	0	,05		`
4) Schwefelk	ohle	enst	off	•	•	•	•	•	•	0	,31		
5) Salzsäure	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0	,33		
6) Salpetersä	ure	•	•	•	•	•	•	•	•	0	,39		
· 7) Terpenthi	nöl	•	•	<b>′</b> •	•	•	•	•	•	0	,34		
8) gepulverte													
9) gepulverte	em l	Kod	hsa	lz	•	•	•	•	•	0	,36		•
Die Gewichte de	er u	nte	rsu	cht	en :	fes	ten	Su	bst	anz	en w	varen	1:
Phosphor	23	5r.,3	0		W	isn	nutl	hox	yd		145	,10	
Schwafalhlütha													

Rothes Blutlaugensalz 115r.,05.

Die specifischen Gewichte wurden, mit Ausnahme für Schwefelkohlenstoff und Terpenthinöl, durch unmittelbare Bestimmung gefunden:

Alkohol I	0,813	Schwefelsäure	1,839
Alkohol II	0,851	Salpetersäure	1,502
Schwefeläther	0,730	Salzsäure	1,123
Schwefelkohlenstoff	1,263	Lösung von gelbem	•
Terpenthinöl	0,870	Blutlaugensalz	1,224
· •	Phosphor	1,72.	·

41) Aus den Bestimmungen der letzten Nummern habe ich die nachstehende Tabelle zusammengestellt.

•	_	Diamagnetis- mus bei glei- chem Vol.	mus b. glei-
VVasser	05r.,14	100	100
Alkohol I (0,813)	0 ,13	93	114
Alkohol II (0,851)		122,5	143
Schwefeläther		93	127
Schwefelkehlenstoff	0 ,18	129	102
Schwefelsäure	0 ,09	64	34
Salzsaure	0 ,16	.114	102
Salpetersäure	0 ,10	71	48
Geschlagenes Ochsenblut	0 ,17	122,5	
Gesättigte Lösung von gelbem	•	]	
Blutlaugensalz	0,12	86	70

•		mus bei glei	Diamagnetis- mus b. glei- chem Gew.
Gereinigtes Kochsalz, gepulvert.	0gr.,13		79
Wismuthoxyd, gepulvert	0 ,06	_	35
Schwefelblüthe	0 ,10	<del>-</del>	. 71
Terpenthinöl	0,15	107	123
Quecksilber	0 ,44	314	23
Phosphor	0 ,245	1,72	100

Die erste Columne der vorstehenden Tabelle giebt die Abstofsung, welche die verschiedenen, in das Uhrglas eingeschlossenen, Substanzen durch den Elektromagneten erleiden, ausgedrückt in Grammen. In der zweiten Columne ist die diamagnetische Abstossung des Wassers gleich 100 gesetzt, und hiernach die Abstossung der übrigen Substanzen berechnet. Diese Zahlen haben eine allgemeine Bedeutung, und sind von dem Volumen und der Begränzung der: geprüften Substanz unabhängig; in der Art, dass wenn wir die verschiedenen Substanzen in eine andere gegebene Form bringen und diese in gleichmässiger Weise von den Polen abziehen, dieselben Zahlen sich ergeben müssen. Für die gepulverten Substanzen sind diese Zahlen fortgelassen, weil sie einer allgemeinen Bedeutung entbebren. In der dritten Columne ist die diamagnetische Abstossung, welche gleiche Gewichte der untersuchten Substanzen erleiden, durch Zahlen ausgedrückt, indem wieder die Abstossung des Wassers gleich 100 gesetzt ist. Diese Zahlen geben also die entsprechenden diamagnetischen Abstossungen, wenn wir in dieselbe gegebene Form, gleichmässig vertheilt, gleiche Gewichte der verschiedenen Substanzen bringen. Hier haben auch die, den verschiedenen Pulvern entsprechenden, Zahlen eine vollkommen bestimmte Bedeutung. Es wurden dieselben mässig stark und jedesmal möglichst gleichförmig in das Uhrglas zuletzt mit dem Deckel eingedrückt. Die Gleichmäßigkeit des Eindrückens vorausgesetzt, hat die grösere oder geringere Dichtigkeit auf die Zahlen der dritten Columne keinen Einfluss.

42) An die vorstehende Tabelle knüpfe ich die folgenden Erläuterungen und Bemerkungen. Das untersuchte Quecksilber, aus der hiesigen chemischen Fabrik, war rein. Das Uhrglas wurde mit demselben angefüllt, wie mit den andern Flüssigkeiten, nur hob es, am Rande eine convexe Form annehmend, den Deckel in die Höhe, so dass es, da wo es von den beiden Halbankern am entferntesten war, eine etwas andere Form annahm. Die davon herrührende Verminderung in der diamagnetischen Abstosung halte ich für kaum merklich.

Unreines Quecksilber kann sich magnetisch verhalten (70).

43) Der Phosphor wurde in Wasser geschmolzen, in das Uhrglas gegossen und mit dem Deckel abgestrichen. Er erstarrte dann im Uhrglase. Mit eben dieser Phosphormasse waren früher einige vorläufige Versuche gemacht worden. Insbesondere wurden auch bei einer geringeren Stromstärke (der Magnetismus wurde durch bloß vier Grovesche Tröge hervorgerufen) die Intensitäten der diamagnetischen Abstoßung des Phosphors und des Wassers verglichen. Jener wurde mit einer Kraft, von 05°,14 dieses mit einer Kraft von 05°,08 abgestoßen, so daß also die bei gleichem Volumen auf Wasser und Phosphor wirkenden diamagnetischen Kräfte sich verhalten wie

### 100:175.

Es stimmt dieses Resultat vollkommen gut mit dem vorstehenden überein. Eine solche Uebereinstimmung von Resultaten, die unter verschiedenen Umständen gewonnen sind, ist eine Bestätigung für die Richtigkeit unserer Auffassungsweise, die wir unmittelbar für den Fall des Magnetismus begründet, auf den Fall des Diamagnetismus aber, in so weit sie die Vergleichung seiner Intensität betrifft, nur nach Analogie ausgedehnt haben.

44) Der Alkohol I, den ich in der ersten Versuchsreihe der Prüfung unterworfen, zeigte sich bei gleichem Volum weniger stark diamagnetisch als Wasser, obgleich ein früherer, wenn auch nur vorläufiger Versuch, unzweifelhaft dargethan hatte, dass, im Gegentheil Alkohol stärker diamagnetisch ist als Wasser. Es muste mich diess um so mehr befremden, als ich für den früheren Alkohol II ge-

wöhnlichen Brennalkohol von 0,851 spec. Gewichte genoinmen, den Alkohol I aber aus der hiesigen chemischen Fabrik bezogen hatte. Zur Controle untersuchte ich am folgenden Tage den Alkohol II von Neuem, und fand dabei die früheren Resultate bestätigt, so wie auch ganz genau die Abwägung des vorigen Tages mit Alkohol I. So unwahrscheinlich es mir auch vorkommen musste, dass Alkohol in Verbindung mit weniger Wasser schwächer, in Verbindung mit mehr Wasser stärker diamagnetisch seyn sollte, als das reine Wasser, so machte ich doch den directen Versuch, um hierüber zu entscheiden, indem ich dem Alkohol I Wasser zusetzte. Hierbei änderte sich der Diamagnetismus desselben nur wenig, indem er sich anscheinend dem Diamagnetismus des Wassers - es handelte sich um sehr geringe Größen — mehr annäherte. Hiernach bleibt wohl nur noch übrig anzunehmen, dass der Alkohol I Eisen oder eine andere magnetische Substanz beigemischt enthielt, die er wahrscheinlich bei der Rectificirung aufgenommen hatte 1).

Bei den sehr slüchtigen Flüssigkeiten ist die Verdunstung während des Versuchs eine Fehlerquelle. Der daraus hervorgehende Fehler würde indess den Diamagnetismus der fraglichen Flüssigkeiten zu groß geben, so daß ein solcher keine Erklärung im vorliegenden Falle liesern könnte.

- 45) Die drei von mir der Prüfung unterworfenen Säuren sind nicht gleich stark diamagnetisch; am stärksten diamagnetisch ist Salzsäure, dann kommt Salpetersäure und zuletzt Schwefelsäure.
- 46) Vor Allem merkwürdig ist das Verhalten der beiden Blutlaugensalze. In der sechs und vierzigsten Nummer meiner Abhandlung über die Wirkung der Magnete auf gasförmige und tropfbare Flüssigkeiten 2) habe ich beide als diamagnetisch bezeichnet, was bereits auch Hr. Faraday
  - 1) Diese Vermuthung wird vielleicht auch noch durch den Umstand unterstützt, dass der gewöhnliche Alkohol mit einer bläulichen, der rectificirte mit einer gelben Flamme brennt.
  - 2) Poggendorff's Annalen, Bd. 73, S. 573.

schon gefunden hatte, indem er Krystalle von beiden Salzen schwingen ließ. Für das gelbe Blutlaugensals ist die Thatsache unzweiselbast, wenn ich auch meine Behauptung, dass eine gesättigte Lösung desselben stärker diamagnetisch ist als Wasser, nun zurücknehmen muss. Sie beruhte auf der beobachteten Bewegung, die eine solche Lösung in einem Uhrglase, das auf die einander genäherte Magnetpole gestellt wird, beim Schließen der Kette annimmt; wobei es auf eine unbestimmte Schätzung ankommt, die, wahrscheinlich der geringeren Durchsichtigkeit wegen, zu Gunsten der Lösung des Blutlaugensalzes ausschlug. Anders aber verhält es sich mit der Behauptung, dass auch das rothe Blutlaugensalz diamagnetisch ist: es ist, im Gegentheil, entschieden magnetisch. Wenn meine frühere Beobachtung, über die sich die ursprüngliche Notiz nicht vorfindet, so wie die Faraday'sche zu einer Zeit zurückgeht, in der ich die in meiner Abhandlung über die Abstossung der optischen Axen der Krystalle durch die Pole der Magnete 1) noch nicht kannte, so lag es nah, einer richtigen Beobachtung eine falsche Deutung zu geben.

Bei der ersten Versuchsreihe ergab sich eine ziemlich concentrirte Lösung von rothem Blutlaugensalze aus einer hiesigen Apotheke entschieden magnetisch. Die magnetische Anziehung desselben betrug 164, wenn wir die entsprechende diamagnetische Abstossung des Wassers gleich 100 Zur Controle untersuchte ich bei der zweiten Versuchsreihe Krystalle von rothem Blutlaugensalz, aus der hiesigen chemischen Fabrik bezogen, die ich fein pulverisirte und dann in das Uhrglas füllte: sie bewiesen sich stark magnetisch; bei gleichem Gewichte wurden sie 7,4 Mal stärker magnetisch angezogen, als Wasser diamagnetisch abgestosen wurde. Ich vermutbete sogleich, dass die gegentheilige Behauptung in einer magnetischen Axenwirkung ihren Grund haben könnte. Um hierüber zu entscheiden, wählte ich zwei Krystalle, einen kleinen, den mir Hr. Prof. Bergemann als chemisch rein gab, und einen größeren, der

<sup>1)</sup> Poggendorff's Annalen, Bd. 72, S. 315.

schon längere Zeit in meinen Händen war und aus der Schönebecker Fabrik herrührte. Beide Krystalle, mit ihrer Längenrichtung horizontal schwingend zwischen den genäherten Polspitzen aufgehängt, sprangen beim Schließen der Kette an die nähere dieser Polspitzen an, und selbst auch dann noch, wenn der Strom, statt durch zehn Tröge, durch einen einzigen derselben erregt wurde. Wenn aber die Krystalle durch Verkürzung oder Verlängerung des Coconfadens, an dem sie hingen, nur um ein Geringes über die Linie der Polspitzen gehoben oder unter dieselbe gesenkt wurden, so stellten sie sich mit Entschiedenheit in die aequatoriale Lage, wie es ein stark diamagnetischer nicht krystallischer Körper von derselben Form gethan haben würde. Ich werde hierauf in einer Note zu meiner oben citirten Abhandlung nochmals zurückkommen; hier muss ich abbrechen. Soviel ist aber unzweiselhaft, dass sämmtliches, aus verschiedenen Quellen herrührendes, rothes Blutlaugensalz magnetisch ist.

47) Es ist der Magnetismus des rothen Blutlaugensalzes, im Gegensatze des Diamagnetismus des gelben Blutlaugensalzes, um so auffallender, als letzteres (Fe Cy + 2 K Cy) eine Verbindung von Eisencyanür und ersteres (FCy<sub>3</sub>+3KCy) von Eisencyanid mit Kaliumcyanür, das Cyanid aber eine Verbindungsstufe ist, in der das Eisen gegen das Cyan mehr zurücktritt, als im Cyanür. In gewissem Sinne hat das gegenseitige Verhalten des Eisenchlorürs und Eisenchlorids, wo dieses (in der Lösung) zwar nicht magnetisch, aber doch schwächer diamagnetisch ist als jenes, hiemit eine Analogie.

Der Magnetismus des rothen Blutlaugensalzes scheint zu stark zu seyn, als dass er, was mir einen Augenblick wahrscheinlich vorkam, einer Beimischung von Eisenchlorür, dessen Menge alsdann zu groß seyn müßte, zugeschrieben werden könnte.

48) Werfen wir schließlich noch einen Blick auf die letzte Columne der Tabelle der ein und vierzigsten Nummer zurück, welche, bei gleichem Gewichte, den Diamagnetismus

der verschiedenen Substanzen angiebt, so fällt in die Augen, dass dieser Diamagnetismus bei allen aufgezählten Substanzen, die keine Mischungen in unbestimmtem Verhältnisse sind, innerhalb der Fehlergränzen der Beobachtung durch ganz einfache Zahlenverhältnisse sich ausdrücken lassen. Die Abweichung ist am größten bei Schwefelblüthe und Kochsalz, nämlich 1, doch hier ist auch, wegen des ungleichmäßigen Eindrückens der gepulverten Substanz, der wahrscheinliche Fehler am größesten. Die fraglichen einfachen Zahlverhältnisse sind:

Phosphor, Wasser, Schwefelkohlenstoff, Salzsa	ăure	1
Schwefeläther, Terpenthinöl		5 4
Schwefelblüthe, Kochsalz		
Salpetersäure		
Wismuthoxyd, Schwefelsäure		
Quecksilber		1.

Sollte diese Beziehung eine zufällige seyn, oder wird sie sich allgemein bestätigen? Wir wollen vorerst abwarten, ob letzteres der Fall seyn wird.

## §. 4.

Ueber die Vergleichung der Intensitäten der magnetischen Anziehung und diamagnetischen Abstossung.

49) In meiner Abhandlung über das Verhältnis zwischen Magnetismus und Diamagnetismus, habe ich ') nachgewiesen, dass wenn magnetische und diamagnetische Substanzen gemischt sind, und demnach magnetische und diamagnetische Kräfte neben einander bestehen, die erstgenannten Kräfte mit der Entfernung langsamer abnehmen als die letztgenannten; dass hiernach derselbe Körper einmal wie ein magnetischer, das andere Mal wie ein diamagnetischer sich verhalten kann. Es folgt hieraus, dass es umöglich ist, die relativen Intensitäten magnetischer und diamagnetischer Kräfte durch Zahlen allgemein auszudrücken. Denn wie wäre diess möglich, wenn derselbe Körper je nach der Ent-

<sup>1)</sup> Poggendorff's Annalen, Bd. 72, S. 347.

fernung einmal vom Elektromagnete angezogen, das andere Mal von demselben abgestofsen würde, so dass bei demselben Körper die wirksame Kraft nicht nur abnehmen, sondern auch ihr Zeichen ändern kann. In einer späteren Abhandlung über diamagnetische Polarität ') habe ich gezeigt, dass in den oben besprochenen Erscheinungen die Entfernung nicht als solche, sondern nur in sofern in Betracht kommt, als mit der Entfernung von den Polen die Kraft des Elektromagneten abnimmt, dass wenigstens derselbe Körper von einem starken Elektromagnete diamagnetisch abgestossen und unter denselben Verhältnissen von einem schwächeren magnetisch angezogen werden kann; dass bei wachsender Kraft des Elektromagneten der Diamagnetismus in rascherem Verhältnisse zunimmt, als der Magnetismus. Das in der früheren Abhandlung abgeleitete Gesetz besteht hiernach fort, nur erhält es eine andere theoretische Interpretation und wird erweitert. Jetzt kann, nach meiner Auffassungsweise, gar nicht mehr die Rede davon seyn, den Quotienten der magnetischen Anziehung des einen und der diamagnetischen Abstossung des andern Körpers durch absolute Zahlen auszudrücken: dieser Quotient ist eine Function der Stärke des Elektromagneten.

Ich werde zunächst noch eine Reihe von Beobachtungen beschreiben, die auf den ersten Blick sehr befremden, bei näherer Erwägung aber eine nothwendige Folge aus dem in der vorigen Nummer angeführten Gesetze sind.

50) Bei der Bestimmung der Intensität der diamagnetischen Abstosung des Phosphors wurde, wie oben erörtert, das mit demselben angefüllte Uhrglas an dem einen Ende des Wagbalkens angehängt und so aequilibrirt, dass es dicht über den beiden Halbankern schwebend erhalten wurde. Nach Erregung des Magnetismus durch 10 Grove'sche Tröge wurde es angezogen, und ein Gewicht von ungefähr 0<sup>gr.</sup>,25 auf die am andern Ende des Wagbalkens hängende Schale aufgelegt, war erforderlich, um das Uhrglas mit dem Phosphor von den Halbankern abzureisen. Nach dem Abreissen

<sup>1)</sup> Poggendorff's Annalen, Bd. 73, S. 618.

aber wurde das Uhrglas in einer bestimmten Entfernung (von etwa 50<sup>mm</sup>) von dem Elektromagneten durch diesen festgehalten, in der Art, dass dasselbe, weiter entfernt von dem Magnete angezogen, mehr genähert von demselben abgestossen wurde. Beim Oeffnen der Kette entfernte sich das Uhrglas mit dem Phosphor weiter vom Elektromagneten.

Bei der Anwendung von bloss zwei Trögen zeigte sich die beschriebene Erscheinung besser noch, ein kleineres Uebergewicht zog dann das Uhrglas schon ab, und dieses kam in einer größeren Nähe des Elektromagneten in die Ruhe eines stabilen Gleichgewichtes. War diese eingetreten und wurde dann der Magnetismus aufgehoben, so entfernte sich das Uhrglas ganz von dem Elektromagneten.

Dieselbe Erscheinung zeigte sich, bei 10 Trögen sehr gut, wenn der Phosphor aus dem Uhrglase fortgenommen und unmittelbar in den Messingring gelegt wurde. Die Lage des Gleichgewichts fand in diesem Falle in einer Entfernung von 4<sup>mm</sup> bis 5<sup>mm</sup> von den beiden Halbankern statt.

51) Wenn endlich Quecksilber statt des Phosphors in das Uhrglas gebracht wurde, wobei das Abreisen desselben bei dem geringen Uebergewichte von Ogr.,05 erfolgte, so kam das Uhrglas in einer ganz geringen Entfernung (etwa 1mm) von den Halbankern in eine stabile Gleichgewichtslage, so dass, aus einiger Entfernung, dasselbe noch an den Halbankern zu haften schien. Ein namhastes Uebergewicht war nothwendig, um das Uhrglas von den Halbankern weiter zu entfernen: eine solche Entfernung erfolgte unmittelbar, sobald der Magnetismus ausgehoben wurde.

Bei einem andern Versuche wurden 120<sup>gr.</sup> Quecksilber in eine unten sphärisch abgerundete Porcellanschale gegossen und diese in einem Messingringe aufgehängt. Da die Anziehung der leeren Schale mit dem Ringe zu schwach war, wurde an dem entsprechenden Wagbalken mit Wachs ein Eisenstäbchen (axial gerichtet) befestigt, wodurch, bei 10 Trögen, diese Anziehung bis auf 1<sup>gr.</sup>,20 anstieg. Die Schale mit dem Quecksilber wurde alsdann durch eine Belastung von 0<sup>gr</sup>,80 abgezogen, so dass für die diamagneti-

sche Abstosung des Quecksilbers 0<sup>5n</sup>,40 sich ergiebt. Die stabile Lage des Gleichgewichts fand bei einer Erhebung von 1<sup>mm</sup> bis 2<sup>mm</sup> statt, beim Oeffnen der Kette erhob sich die Schale um mehr als 100<sup>mm</sup>.

- 52) Bei den in der vorigen Nummer beschriebenen Versuchen giebt es eigentlich zwei Lagen des Gleichgewichts: eine stabile in einer gewissen Entfernung von den Halbankern, und eine labile bei der Berührung der Halbanker. Diese zweite Gleichgewichtslage können wir noch anschaulicher machen. In dieser Absicht füllte ich das Uhrglas mit der Schmalzmischung III der neunten Nummer (auf 100 Gewichtstheile Schmalz 1 Gewichtstheil Eisen) und aequilibrirte dasselbe in einer größeren Entfernung (127mm) über den beiden Halbankern. Beim Schließen der Kette von 6 Trögen wurde es (bis auf 116mm) herabgezogen und kam in ein stabiles Gleichgewicht, so dass, wenn es tiefer mit der Hand herabgedrückt wurde, wieder in die Lage dieses Gleichgewichts zurückkam. Nur durfte bei dem Herabdrücken des Uhrglases eine gewisse Gränze nicht überschritten werden. Diese Gränze (einer Entfernung von 91mm von den Halbankern entsprechend) bezeichnete die Lage des labilen Gleichgewichts. Wurde sie überschritten, so bewegte sich das Uhrglas mit großer Gewalt und beschleunigter Geschwindigkeit zu den Halbankern, von denen es nur durch ein Gewicht von etwa 80sr. wieder abgezogen werden konnte.
- 53) Alle beschriebenen Erscheinungen, mit allen ihren Modificationen finden ihre vollständige Erklärung darin, dass der Elektromagnet hierbei überall auf ein System, eine Verbindung von magnetischen und diamagnetischen Substanzen wirkt, und mit der Kraft des Elektromagneten und also auch mit der Entfernung von demselben der Magnetismus langsamer abnimmt als der Diamagnetismus. Es tritt hier wirklich ein, was ich schon in der ersten der beiden oben angeführten Abhandlungen, ohne die beschriebenen Erscheinungen zu kennen, aus theoretischen Gründen in den folgenden Worten vorhergesagt hatte. »Aus den gewonnenen Resultaten scheint ferner nothwendig zu folgen, dass

derselbe Körper etwa in der Form einer Kugel in kleinerer oder größerer Entfernung von einem Magnetpole ihrer (seiner) ganzen Masse nach einmal abgestoßen, das andere Mal angezogen werden kann.«

- 54) Könnten wir also die Kraft des Elektromagneten in dem Grade verstärken, dass nicht nur die magnetische Anziehung, sondern auch die diamagnetische Abstossung die Kraft der Schwere überböte, so würde die sonderbare Erscheinung eintreten, dass ein aus einer gehörigen Mischung von magnetischen und diamagnetischen Substanzen gebildeter Körper, frei in der Luft über den Polen des Magneten schwebend, durch diesen letzteren gehalten würde. Es liesse sich vielleicht jetzt schon der Versuch ausführen, wenn wir die Pole des Magneten nach unten kehrten, wo dann die Kraft der Schwere größtentheils durch die nach entgegengesetzter Richtung wirkende magnetische Anziehung, statt durch das Gegengewicht, aequilibrirt werden könnte, und dann nur noch der Ueberschuss der magnetischen Anziehung über die Schwere und die diamagnetische Abstossung wirksam blieben.
- 55) Aus den Versuchen der funfzigsten und zwei und funfzigsten Nummer können wir das Verhältnis der Abnahme der magnetischen Kraft zur Abnahme der diamagnetischen Kraft bei wachsender Entfernung numerisch bestimmen. Bezeichnen wir zu diesem Ende die Intensität der magnetischen Wirkung, wenn das Uhrglas auf den Halbankern ausliegt, durch M, die Intensität der diamagnetischen Kraft durch D und endlich das zum Abreisen des Uhrglases gerade nothwendige Gewicht durch G, so ist:

$$M-D=G$$
.

Nennen wir die Intensitäten der magnetischen und diamagnetischen Kraft in der Entfernung des stabilen Gleichgewichts m und d, so ist wiederum:

$$m-d=G$$
.

Die magnetische Anziehung und diamagnetische Abstossung haben also beide um dieselbe Größe abgenommen. Die

.

relative Abnahme der ersteren ist also kleiner als die relative Abnahme der letzteren, und zwar im Verhältnisse  $\frac{M}{D}$ .

Für das letzte Beispiel der ein und funfzigsten Nummer, wo M=1,21, D=0,40, G=0,80, wurde also, indem die Schale die Halbanker verließ, und, um ein Geringes sich erhebend, in die stabile Gleichgewichtslage trat, der Magnetismus der Schale verhältnißmäßig drei Mal weniger geschwächt, als der Diamagnetismus des Quecksilbers.

Die beschriebenen Beobachtungen liefern indess kein reines Resultat, weil Uhrglas und Schale größtentheils selbst aus diamagnetischen Substanzen bestehen. Um diesen Uebelstand zu vermeiden, müsten wir mit einer bloß diamagnetischen Substanz eine bloß magnetische verbinden, etwa mit Wismuth Eisen, und da auf letzteres der Elektromagnet mit um so sehr viel größerer Kraft wirkt, beide durch einen längeren Faden so verbinden, daß das Wismuth bis zur Berührung mit den beiden Halbankern kommen könnte, während das Eisen in größerer Entfernung über denselben sich befände.

56) Dass der Diamagnetismus bei zunehmender Stärke des Elektromagneten rascher wächst als der Magnetismus, können wir durch directe Abwägungen bestätigen.

Ich nahm, um dieses vorläufig zu zeigen, eine hohle Halbkugel von Messingblech, die ich, wie das Uhrglas, aufhing. Ich schmolz in derselben ungefähr 115<sup>gr.</sup> Wismuth und liefs es wieder erstarren. Die erstarrte Masse konnte herausgenommen und wieder hineingelegt werden. Es betrug, indem nach einander zwei, drei und zehn Tröge angewandt wurden, die Anziehung der leeren Messingschale bezüglich:

und die Anziehung der Messingschale mit dem Wismuth:

 $0^{gr.},53$   $0^{gr.},71$   $0^{gr.},48$ 

wonach sich für den Diamagnetismus des Wismuths
05r.,14 05r.,42 15r.,67

ergiebt.

Hätten wir in den vorstehenden Bestimmungen in die

zur Aufnahme der Gewichte zum Abziehen bestimmte Wagschale ein Gewicht von Ogr.,60 gelegt, so wäre die Messingschale mit dem Wismuth, in der ersten und dritten Bestimmung von dem Elektromagnete abgestofsen, in der zweiten aber angezogen worden.

Um den Bestimmungen dieser Nummer die erforderliche Genauigkeit zu geben, müßten wir sie in der Art modificiren, daß wir einmal die Anziehung rein magnetischer Substanzen, oder solcher Mischungen, in welchen dieselben durchaus vorherrschen, und das andere Mal die Abstoßung rein diamagnetischer Substanzen, die wir beidesmal, etwa wie früher in dasselbe Uhrglas brächten, bei verschiedenen Stromstärken verglichen.

57) Ich habe schon in der sechsten Nummer meiner Abhandlung vom 8. September 1847 aus theoretischen Gründen den Schluss gezogen, dass wir durch Mischung zweier Substanzen, von denen die eine magnetisch, die andere diamagnetisch ist, keinen Körper darstellen können, der absolut indifferent gegen den Magneten sich verhält. Damals konnte ich diess nur darauf beziehen, dass ein solcher für einen gegebenen Abstand indifferenter Körper, bei Abnahme des Abstandes, diamagnetisch, bei Zunahme desselben, magnetisch sey. Jetzt können wir diess dahin ausdehnen, dass derselbe Körper der unter übrigens ganz gleichen Umständen bei schwächerem Magnetismus magnetisch ist, bei wacksender Kraft des Magneten, durch den indifferenten Zustand hindurchgehend, diamagnetisch werden kann. directe Bestätigung erschien mir wünschenswerth. nahm ich ein Gramm Eisenvitriolkrystalle, die sich frisch gebildet hatten, und die ich sorgfältig abtrocknete, löste dieselben in 50gr. destillirten Wassers und füllte mit der Lösung das Uhrglas, das zu den Intensitätsbestimmungen gedient hatte. Wenn der Elektromagnetismus durch zwei Tröge erregt wurde, so zeigte sich, nach dem bei jenen Bestimmungen angewandten Verfahren, dass das Uhrglas mit der Füllung etwas stärker angezogen wurde, als das leere Uhrglas. Wurden hingegen zehn Tröge in Thätigkeit

gesetzt, so fand das Umgekehrte statt. Also verhielt sich die Lösung im ersten Falle magnetisch, im zweiten diamagnetisch.

Das Uhrglas mit seinem Deckel und dem Ringe war noch zu stark magnetisch, um solchen Bestimmungen die ganze Genauigkeit zu geben, deren sie fähig sind. Die obige ungefähre Bestimmung des Indifferenzpunktes ist übrigens genauer, als die entsprechende der zwei und vierzigsten Nummer meiner Abhandlung vom 22. Januar 1848, weil hier die Verdunstung der unverschlossenen Flüssigkeit, bei ihrer geringen Menge und großen Ausbreitung, das Resultat stört.

Hr. Faraday giebt an, dass 48,6 Gran Eisenvitriolkrystalle einer Wassermenge von 10 Kubikzoll noch nicht den Diamagnetismus nehmen. Es giebt diess, das Gewicht des englischen Kubikzolls Wasser gleich 250,46 Gran gesetzt, das Verhältnis 1:52.

58) Wir haben früher (23) den Magnetismus des im Wasser aufgelösten Eisenvitriols gleich

#### 126

gefunden, wobei der Magnetismus des Eisens, bei gleichem Gewichte, gleich 100 000 gesetzt ist. Vertheilen wir gleichmäßig in denselben Raum, der früher mit der Gewichtseinheit Eisenvitriol angefüllt war, nun bloß den 50° Theil, so reducirt sich der Magnetismus auf

2,5.

Seine Intensität wäre also nur der 40000sie Theil derjenigen, die bei einer Gewichtseinheit Eisen stattfindet.

Nehmen wir dieselbe Zahl als Maass für die diamagnetische Abstossung des Wassers, so würde bei der Anwendung von sechs Grove'schen Trögen ein Gramm Wasser, gleichmäsig im Uhrglase vertheilt, eine Abstossung von beiläusig  $\frac{5000}{40000} = \frac{1}{300}$  Grm. erleiden (18). Das Wasser, das das Uhrglas füllt, im Gewichte von  $11^{5r}$ ,5 ungefähr, würde hiernach eine Abstossung von

05t.,14

erfahren. Diese Zahl ist etwas größer, als die von der Poggendors? Annal. Bd. LXXIV. 24

Beobachtung gegebene, es ist diejenige, die wir bei der Anwendung von zehn Trögen gefunden haben.

Es scheint hiernach, indem wir die Aufhebung des Diamagnetismus des Wassers durch den Magnetismus des Eisenvitriols als eine Compensirung betrachten, dass eine gröfsere Menge von Magnetismus erforderlich ist, um eine kleinere Menge von Diamagnetismus zu neutralisiren.

Dieses Resultat, wenn es überhaupt allgemein gültig ist, steht offenbar damit in Verbindung, dass der Magnetismus langsamer mit der Zunahme der Kraft wächst, als der Diamagnetismus, was darauf hinzuleiten scheint, dass der Erregung des letzteren größere Hemmnisse, eine größere Coërcitivkraft, entgegensteht ').

Nähmen wir in der vorstehenden Entwicklung — offenbar aber mit weniger Grund — statt des Magnetismus des Eisenvitriols in seiner wäßrigen Lösung den Magnetismus des festen Eisenvitriols, so würde sich für die diamagnetische Abstoßung des Wassers im Uhrglase nur

0gr.,08

ergeben, was zu wenig wäre; denn diese Abstossung haben wir bei Anwendung von bloss vier Trögen gefunden.

§. 5.

Ueber den Einfluss der Wärme auf die Intensität des Magnetismus und Diamagnetismus.

59) Der Einflus, den die Wärme auf den Magnetismus ausübt, ist Gegenstand vielfältiger Untersuchungen gewesen. Mit Genauigkeit hat man indess nur den Einflus, den dieselbe auf permanente Stahlmagnete ausübt, untersucht. Dieser permanente Magnetismus wird durch die Weissglühhitze zerstört; zugleich fand man, das bei dieser Temperatur auch das Eisen der Anziehung des Magneten nicht mehr folgte. Hieran reihen sich die Beobachtungen des Hrn. Pouillet, dass Kobalt auch bei der höchsten Temperatur magnetisch bleibt, dass, bei zunehmender Wärme, Chrom etwas unter der Rothglühhitze, Nickel bei 350° C. und Mangan bei 25° bis 20° C. unter Null aushört magne-

<sup>1)</sup> Vergleiche meine Abhandlung vom 21. Februar 1848.

der Gedanke nah, dass an diesen Gränzen der magnetische Zustand der Körper in den diamagnetischen übergehen möchte. Aber Hr. Faraday fand, dass das weissglühende Eisen, wenn auch nur schwach, doch immer noch merklich magnetisch sich verhielt. Er hat nirgends einen Uebergang in den diamagnetischen Zustand bemerken können. Eben so wenig hat er irgend einen Einflus auf den Diamagnetismus der festen und flüssigen Körper beobachtet. Nur vermuthet er in neuester Zeit, nachdem er gefunden, dass warme Luft stärker diamagnetisch ist als kalte, dass die Wärme den Diamagnetismus aller Körper verstärken möchte. Die Methode unserer Intensitätsbestimmungen giebt auch hier den sichersten Ausschlus.

60) Es wurde eine hohle halbkugelförmige Schale von Messingblech, 56mm im Durchmesser, mit weißem Sande gefüllt, und in diesen ein kleines Eisenblech horizontal so gelegt, dass der Sand noch eine Schicht von 6mm bis 8mm darüber bildete. An dieser Schale waren drei dünne übersilberte Kupferdrähte befestigt, die oben zusammenliefen, und hier, die Schale tragend, an dem einen Balken der Wage aufgehängt werden konnten. Die Schale mit dem Sande wurde auf einem Kohlenfeuer erwärmt, an die Wage gehängt, aequilibrirt und über die, wie gewöhnlich, angenäherten abgerundeten Halbanker gebracht; dann wurde der Magnetismus durch den Strom eines einzigen Grove'schen Troges erregt, und das Gewicht, das zum Abreissen der Schale nothig war, bestimmt. Diese Gewichtsbestimmungen wurden während der allmäligen Erkaltung fortwährend wiederholt, und zwar, um keine Zeit zu verlieren, in der Weise, dass in die andere Schale der Wage bis zum Abreißen zuerst Schrot und dann feiner Sand allmälig gebracht und beides zusammen später gewogen wurde. Um die Abnahme der Temperatur, die beim ersten Abreissen 300° C. seyn mochte, in etwas zu bestimmen, sind in der nachstehenden Tafel die Momente, in welchen die Schale jedesmal abriss, zugleich mit dem zum Abreissen erforderlichen Gewichte, bemerkt. Hierzu füge ich noch die Bemerkung hinzu, dass nach dem vierten Abreissen die Schale noch zischte, als sie von aussen mit dem nassen Finger berührt wurde. Während dieser Gewichtsbestimmungen wurde der Strom nicht unterbrochen. Die nachstehenden Gewichte sind die unmittelbar zum Abreissen ersorderlicheneine Correction zeigte sich überslüssig, weil die Schale mit dem blosen Sande fast gar nicht vom Elektromagnete afficirt wurde.

7	Zeit.		Gewicht zum Abreissen.
$\mathbf{9_{h}}$	<b>50</b> ′		1535°,70
-	<b>52</b>	30"	158 ,25
_	<b>54</b>		159 ,80
	<b>56</b>		161 ,70
-	<b>57</b>	<b>30</b>	162 ,40
-	<b>59</b>	15	163 ,16
10 <sup>b</sup>	15		<b>166</b> ,75.

Wir sehen hieraus, wie der Magnetismus des Eisenblechs bei der Erkaltung bis zur Stubentemperatur stetig zugenommen hat. Der Unterschied beträgt 8 Proc. der bei dieser Temperatur bestimmten Intensität.

61) Hierauf wurde Eisenoxyd untersucht. Ich nahm hierzu statt der Messingschale eine etwas kleinere Porcellanschale, die in einem Messingring an die Wage aufgehängt wurde. Das Oxyd, ungefähr 25<sup>5r.</sup>, wurde auf wenigstens 400° C. erhitzt, die Temperatur desselben mochte aber bei der ersten Abwägung wieder auf 300° C. gesunken seyn. Neun Abwägungen wurden, unmittelbar auf einander folgend, vorgenommen, nach der neunten Abwägung ergab sich für die Temperatur des Oxyds noch 30° C. Der Strom wurde durch drei Grove'sche Tröge erregt. Von der beobachteten Anziehung ist die Anziehung der leeren Porcellanschale, die nur 0<sup>5r.</sup>,14 betrug, jedesmal abgezogen worden.

1.	Abw	ägnng	<b>52</b> s	r.,01
2.	•	•	<b>56</b>	,97
3.	-	-	<b>59</b>	,54
4.	`-	•	63	,04

5. Abwägung			65 <sup>5</sup> r.,96		
6.	-	-	67	,61	
7.	-	<b>-</b> .	67	,91	
8.	•••	-	68	,67	
9.	-	-	69	,61.	

Der Magnetismus des Eisenoxyds ist also bei der höchsten oben beobachteten Temperatur um etwas mehr als 25 Proc. geringer als bei der Temperatur von 30°. Für dieselben Temperaturen nimmt er beim Eisenoxyd schneller ab als beim Eisen.

62) Endlich wurde noch dasjenige Nickeloxydul, dessen Magnetismus früher bestimmt worden war, in ganz gleicher Weise, wie vorstehend das Eisenoxyd, dem Versuche unterworfen. Die Erwärmung war ungefähr dieselbe, aber zur Erregung des Stromes wurden sechs Grove'sche Elemente angewandt. Es ergaben sich die folgenden corrigirten magnetischen Anziehungen:

1.	Abw	ägung	05	r.,963
2.	••	-	0	,963
3.	_	-	1	,082
4.		-	1	,150
<b>5.</b>	-	-	1	,206
6.	-	-	1	,325
7.	•	_	1	,482.

Nach der vierten Abwägung konnte man die Porcellanschale noch nicht ungestraft in der Hand halten, nach der fünften aber schon recht gut. Nach der vorletzten Abwägung hatte die Schale schon nicht mehr die Temperatur des Blutes. Bis hierher wurde das Gewicht, das zum Abreifsen erforderlich war, dadurch bestimmt, dass allmälig in die dafür bestimmte Wagschale immer kleinere Papierstückchen gebracht wurden, deren Gesammtgewicht später bestimmt wurde. Von nun an beobachtete man direct das stetige Zunehmen des Magnetismus noch während 6 bis 8 Minuten, indem man zu dem vorletzten Gewichte allmälig immer mehr zulegen konnte. So gelangte man bis zum letzten Gewichte.

Die obigen Resultate sind darum höchst merkwürdig,

weil in der ursprünglichen hohen Temperatur eine bedeutende Aenderung derselben keine Aenderung in der Intensität des Magnetismus des Nickeloxyduls hervorbrachte. Die beiden ersten Abwägungen stimmten vollkommen überein. Die folgenden zeigen wenigstens soviel, dass der Magnetismus bei niederer Temperatur, zugleich mit dieser, rascher zunimmt, als bei hoher.

Das Verhalten des Nickeloxyds steht wahrscheinlich mit der oben erwähnten Beobachtung von Hrn. Pouillet in engem Zusammenhange, dass Nickel seinen Magnetismus bei 350° C. aufgiebt, was nach den neueren Untersuchungen wohl nur soviel heißen wird, dass der Magnetismus auf ein Minimum sich reducirt.

Ob diese Gränze, wo der Magnetismus verschwindet, auch für das Nickeloxydul dieselbe sey?

63) Um den Einfluss zu bestimmen, den die Wärme auf den Diamagnetismus der Körper ausübt, nahm ich zuerst Wismuth. Ich schmolz in derselben Messingschale, die schon in der sechzigsten Nummer erwähnt worden ist, 1165° dieses Metalls, indem ich dasselbe noch über den Schmelzpunkt hinaus erhitzte und dann über die Magnetpole brachte. Der Magnetismus wurde durch 8 Grove'sche Elemente (einmal gebrauchte Salpetersäure) erregt. Nachdem vorher schon für die Anziehung der leeren Schale

15r.,97

gefunden worden war, wurde nun in der oben beschriebenen Weise die Anziehung der Schale mit dem geschmolzenen Wismuth bestimmt, und, während das Wismuth allmälig erkaltete und erstarrte, wurde, ohne die Kette zu öffnen, mit diesen Bestimmungen fortgefahren, bis dasselbe ungefähr die Stubentemperatur wieder angenommen hatte.

Bei einem ersten Versuche ergaben sich für die, zu den auf einander folgenden Abziehungen nothwendigen Gewichte:

0sr.,95 0sr.,76 0sr.,41 0sr.,37 0sr.,35 0sr.,235 0sr.,19 0sr.,35 0sr.,35 0sr.,35 0sr.,35

Dieser erste Versuch bewies unzweiselhaft, gegen die Erwartung, die ich auf Hrn. Faraday's Meinung gegründet

hatte, dass die Intensität des Diamagnetismus in höheren Temperaturen abnimmt. Das relative Maass für dieselbe bei den Gränztemperaturen in dem Versuche war:

1gr.,02 und 1gr.,62.

Ein Blick auf die Resultate der Abwägungen lässt vermuthen, dass bei der sechsten und siebenten Abwägung die Wage nicht ganz in Ordnung war. Diess vorausgesetzt, ändert sich der Diamagnetismus nicht mehr, wenn das Wismuth bei der Erkaltung bis zu einer gewissen Temperatur gekommen ist. Dann enthielte nur noch die dritt-vorletzte Abwägung einen kleineren Fehler, der sich durch die Art des Versahrens, da wo Eile nothwendig ist, leicht erklärt.

64) Mit aller Sorgfalt wurde derselbe Versuch in gleicher Weise wiederholt, nur wandte ich 10 Grove'sche Tröge (mit einmal gebrauchter Salpetersäure) an, und gab dem geschmolzenen Wismuth eine höhere Temperatur. Die Anziehung der leeren Messingschale betrug:

2gr.,15.

Die dann stetig auf einander folgenden Abwägungen, bei denen durch Papier und feinen Sand tarirt wurde, gaben die nachstehenden Resultate:

	Anziehung der Schale mit VVismuth.	Diamagnetismus des Wismuths.
1)	15r.,87	0gr.,28
2)	1 ,49	0 ,66
<b>3</b> ')	1 ,11	1 ,04
4)	0 ,94	1 ,21
5)	<b>0</b> ., <b>79</b>	1,36
6)	<b>68, 0</b>	1 ,47
7)	0 ,64	1 ,51
8)	0 ,62	1 ,53
9)	0 ,57	1 ',58
10)	0 ,42 unsiche	r ¹)
11)	0,49	1,66
12)	0 ,48	1 ,67.

Um die Temperatur des Wismuths einigermaßen beur-

<sup>1)</sup> Die Schale entfernte sich von den Halbankern, ohne dass unmittelbar vorher Gewicht zugelegt worden. Bei abnehmender Anziehung wäre

theilen zu können, erwähne ich, dass bei der vierten Abwägung noch slüssiges Wismuth aus dem Innern durch die erstarrende obere Kruste hindurchdrang, dass die Temperatur nach der zehnten Abwägung auf 70° bis 80°, nach der elsten auf etwa 55° und nach der letzten auf 40° bis 45° geschätzt wurde. Nach dieser letzten Abwägung überzeugte ich mich blos, dass die Anziehung constant blieb, sich wenigstens nicht um 5 Milligrm. änderte.

65) Hiernach steht also unwiderruslich sest, dass der Diamagnetismus des Wismuths mit der steigenden Temperatur abnimmt. Diese Abnahme ist bedeutend. Während des beschriebenen Versuchs stieg die, umgekehrt, mit abnehmender Temperatur zunehmende Intensität des Diamagnetismus bis aus Sechssache.

Wollten wir annehmen, dass das Wismuth während der Erkaltung sich oxydirte und dadurch an Gewicht zunähme, oder wollten wir annehmen, dass ein magnetischer Körper (Eisen) demselben noch beigemischt sey, dessen Magnetismus mit der Erkaltung sich verstärkte: so würden beide Ursachen das erlangte Resultat in der Art afficiren, dass der Zuwachs der Intensität des Diamagnetismus des Wismuths nur noch größer würde.

Das gewonnene Resultat ist besonders darum merkwürdig, weil es die Hypothese, dass Magnetismus und Diamagnetismus, einmal hervorgerusen, eine identische Erregung der Materie seyen, dadurch unterstützt, dass beide in gleicher Weise durch die Wärme modiscirt werden, wie sie bereits auch dadurch schon unterstützt worden ist, dass beide Polarität zeigen.

66) An dem beschriebenen Versuch — der auch noch in einer Porcellanschale später wiederholt wurde, und ein gleiches Resultat lieferte —, knüpft sich eine Reihe wichtiger Fragen.

Giebt es für den Diamagnetismus eine Gränze, so dass er bei einem bestimmten Temperaturgrade ganz verschwindet oder auf ein Minimum sich reducirt, wie diess beim

eine solche Beobachtung die genaueste, wenn nicht die Vermuthung hinzukäme, dass eine unbeachtete Erschütterung Ursache des Abziehens wäre. Magnetismus des Eisens und anderer magnetischen Metalle der Fall ist? Für das Wismuth würde diese Gränze dann zwischen 300° und 400° C. liegen.

67) Während des letzten Versuchs änderte das Wismuth seinen Aggregatzustand. Die Aufforderung lag nah, durch Versuche mit anderen diamagnetischen Substanzen, zu untersuchen, ob der Uebergang von einem Aggregatzustand zum andern Einfluss auf die Intensität des Diamagnetismus ausübe. Ein solcher ist allerdings durch die letzten Abwägungen nicht geradezu angezeigt.

Ich wählte zuerst Stearin. Dasselbe wurde, gleich nach dem Versuch aus Wismuth, in derselben Messingschale geschmolzen und namhaft über den Siedpunkt erhitzt. Es bewies sich, bei Anwendung derselben Stromstärke, immer gleich stark diamagnetisch, auch während der Erstarrung und bis zur Annahme der Stubentemperatur hin. Wenigstens zeigte sich in der Anziehung der mit Stearin gefüllten Schale kein Unterschied von 5 Milligrm.

68) Dann wurden 7,5 Grm. Schwefelblüthe genommen, in der halbkugelförmigen Porcellanschale geschmolzen und noch über den Schmelzpunkt erhitzt. Die Schale war oben 45<sup>mm</sup> weit; da sie aber nicht stark genug magnetisch war, um durch ihre Anziehung die Abstossung des Diamagnetismus der hineingebrachten Substanzen zu überwinden, wurde, ähnlich wie bei einem früheren Versuche schon oben am entsprechenden Ende des Wagebalkens ein Eisenstäbchen 60<sup>mm</sup> lang und 4<sup>mm</sup> im Durchmesser, axial gerichtet und durch Wachs besestigt, wonach bei Anwendung von zehn Trögen bei frischer Salpetersäure ein Gewicht von

1gr.,200

zum Abziehen der leeren Porcellanschale erforderlich war. Bei Anstellung des Versuchs wie bisher, wo bei jeder Abwägung von Neuem tarirt wurde, ergaben sich, um die Schale mit dem Schwefel, der, ursprünglich im geschmolzenen Zustande, nach der dritten Abwägung zu erstarren anfing, von den Halbankern abzuziehen, die folgenden Gewichte:

1.	Abzie	hung	g 06º	0er.,956		4. Abziehung			0er.,956	
2.	•	_ `	0	,968	<b>5.</b>		-	0	,956	
3.	-	•	0	,968	6.	-	-	0	,956	
			Dian	iamagnetismus		$=05^{\circ}.244.$				

Es ist hieraus ersichtlich, dass die Temperatur, innerhalb der Gränzen des Versuchs, auf den Diamagnetismus des Schwefels durchaus keinen oder einen kaum merklichen Einflus ausübt.

69) In derselben Schale und bei derselben Ajustirung wurde endlich noch Quecksilber, 1205. an Gewicht, der Prüfung unterworfen. Hier konnte man, ohne eine Störung in den Versuch zu bringen, nach jeder Abziehung die Temperatur des Quecksilbers durch Eintauchen eines Thermometers bestimmen. Die so bestimmte Temperatur ist indes nur eine angenäherte, und etwas geringer als die dem Momente des Abziehens entsprechende.

			An	ziehung.	Temperatur.		
1.	Abw	ägung	0gr.,794		121° C.		
2.		-	0	,788	<b>82</b>		
<b>3</b> .	-	-	0	,806	<b>62</b>		
4.	-	-	0	,794	<b>51</b>		
<b>5</b> .	-	-	0	,806	44		
<b>6.</b>	-	-	0	,806	<b>38</b>		
7.	-	-	0	,806	<b>33</b>		
		<b>T</b> .			0 400		

Diamagnetismus = 05r.,400.

Auch beim Quecksilber ist hiernach die Intensität des Diamagnetismus bei den verschiedenen Temperaturen unverändert dieselbe.

Es controliren sich einander hier die verschiedenen Abwägungen, und geben dadurch zugleich einen Maassstab für die Genauigkeit unserer Bestimmungsreihe.

70) Ich füge noch einen letzten Versuch an, der, bevor ich im Besitze der passenden Porcellanschale war, mit 1445. unreinen Quecksilbers in derselben Messingschale, in welcher auch das Wismuth geprüft worden war, angestelltwurde.

	Anziehung der Schale mit Quecksilber.	Temperatur nach der Abziehung.	Diamagnetische Abstofsung des Quecksilbers.	Magnetische Anziehung des Quecksilbers.
1)	1,84	110° C.	05r.,31	
2)	1,82	<b>75</b>	0 ,33	districts.
3)	2,28	<b>58</b>		0,13
4)	2,28	45	****	0,13.

Es ist also das angewandte unreine Quecksilber bei höherer Temperatur diamagnetisch, bei niederer magnetisch. Es scheint diess Folge der demselben beigemischten magnetischen Substanzen zu seyn, deren Magnetismus bei zunehmender Temperatur abnimmt.

Indem ich hier abbreche, behalte ich mir vor, einen Apparat zum Behufe genauerer Maassbestimmungen zu construiren, wobei ein Thermometer, das in der abzuziehenden Porcellanschale befestigt ist, und mit dieser zugleich abgezogen wird, die Temperatur in dem jedesmaligen Momente angiebt, in welchem die Intensität des Magnetismus oder Diamagnetismus der zu prüfenden Substanz bestimmt wird. Dann werde ich auch im Stande seyn, metallisches Nickel den Versuche zu unterwerfen.

Bonn, den 1. Juni 1848.

# II. Ueber elektrische Flammenwirkung; von R. van Rees.

Die zwischen Hrn. Riess und mir hinsichtlich des Mechanismus der elektrischen Flammenwirkung erhobene Discussion ihrer Entscheidung näher zu bringen, erlaube ich mir, nochmals kürzlich auf diesen Gegenstand zurückzukommen.

Die einzige erhebliche Einwendung, welche Hr. Riefs in seinem zweiten kritischen Aufsatze (Ann., Bd. 73, S. 307) meiner Theorie entgegenstellt, ist diese: daß ich die ganze Gassäule über dem leuchtenden Theile der Flamme für nichtleitend erkläre, die Wirkung der Flamme dem leuchtenden Theile allein zukomme, und dadurch mit bisher bewährten

elektrischen Grundsätzen in Widerspruch verfalle. - Dass es indess meine Absicht nicht gewesen, den nicht leuchtenden Gasen die Leitungsfähigkeit unbedingt abzusprechen, geht unzweideutig aus meinem Aufsatze im nämlichen Bande Nachdem ich S. 45 den Satz aufgestellt, dass die Gase in niederen Temperaturen isoliren, bei der Glühhitze leiten, füge ich Folgendes hinzu. » Es muss nun eine Temperaturgränze geben, über welcher die Gase aufhören vollkommen zu isoliren. Wo diese Gränze liege und ob sie bei allen Gasen die nämliche sey, ist nicht bekannt.« Wohl aber kann mir mit Recht vorgeworfen werden, dass ich in weiterem Verlaufe des Aufsatzes die Leitungsfähigkeit der aufsteigenden Gassäule nicht gehörig berücksichtigt. weiß es Hrn. Riess Dank, dass er mich auf dieses Versehen aufmerksam gemacht. Eine nähere Prüfung und Wiederholung früherer Versuche hat mir überzeugend dargethan, dass die Gassäule, je nach der Beschaffenheit der Flamme, bis in eine gewisse, zuweilen beträchtliche Höhe leitet, obgleich ihre Leitungsfähigkeit durch die Abkühlung bald sehr geschwächt wird. Es muß daher dasjenige, was ich von der Flamme behauptet, auch auf die leitende Gassäule, welche in elektrischer Hinsicht als ein integrirender Theil der Flamme betrachtet werden kann, bezogen werden. Uebrigens bleibt meine Erklärung von der Flammenwirkung, so wie ihre Anwendung auf die einzelnen Fälle (a. a. O. S. 54 bis 60) ungeändert. Nur möchte ich im zweiten Versuche S. 58, wo die Flamme von einer Metallröhre umgeben ist, die Wirkung ausschließlich der aus der Röhre hervorragenden Gassäule zuschreiben.

Schließlich sey es mir erlaubt, auch meinerseits die beiden Erklärungsweisen neben einander zu stellen. Die meinige beruht bloß auf der unbezweiselten Beweglichkeit der Flammentheilchen und der der leitenden Gassäule; die des Hrn. Rieß auf der hypothetischen Annahme, daß diese Säule mit einer Menge nach allen Seiten in die Luft hinausragender Spitzen versehen sey, und zwar mit solchen, die an Vollkommenheit alle in der Natur vorkommenden Spitzen übertreffen. Ich überlasse Andern zu beurtheilen,

in wiesern Hr. Riess meine Einwendungen gegen diese Hypothese beseitigt habe; nur darf ich hossen, dass dabei der von mir, S. 42, angegebene und leicht anzustellende Versuch wiederholt werden möge. Das auf dem Schirme entworsene Bild (nicht der Schatten) der Gassäule ist so scharf begränzt, und zeigt weit über der Stelle, wo die Lust anfängt in die Säule einzudringen, so abgerundete, nie spitzige Umrisse, dass mir kein Zweisel in Betreff der Nichtexistenz der Dampsspitzen übrigbleibt.

Utrecht, 7. März, 1848.

III. Ueber die VV irkung des freien Sauerstoffs in der galvanischen Kette; von VV. Beetz.

(Der physikalischen Gesellschaft zu Berlin mitgetheilt am 17. März 1848.)

Die Gegenwart der atmosphärischen Luft trägt, nach den Versuchen von Biot und F. Cuvier '), wesentlich dazu bei, die Stromstärke einer galvanischen Säule zu erhalten. Die genannten Physiker beobachteten, dass eine Säule, welche unter einer mit Luft zum Theil gefüllten und unten durch Wasser abgesperrrten Glocke aufgebaut war, einen Theil der Luft absorbire, und schlossen aus der ungefähr abgeschätzten Menge des verschwundenen Gases, dass die Luft ihren Sauerstoffgehalt eingebüst habe. Wurde eine neue Quantität Luft unter die Glocke gegeben, so begann die Wirkung der Säule, welche während der Absorption auf ein Minimum gesunken war, von Neuem, sie nahm aber wiederum ab, wenn sich die Säule einige Zeit hindurch Dass indess die Gegenwart der Lust nicht überlassen blieb. unbedingtes Erforderniss für das Vorhandenseyn des Stromes sey, zeigten Biot und Cuvier dadurch, dass eine unter der Glocke der Luftpumpe stehende Säule auch dann noch kräftige Wirkung, besonders lebhafte Gasentwicklung gab, wenn man die Luft unter der Glocke stark verdünnt

<sup>1)</sup> Biot, Traité de phys. expér. et mathém., II, p. 526. \* — Gilbert Annalen, Bd. 10, S. 161 \*, aus Annales de chim., XXXIX, p. 242.

hatte. Die Gründe, welche in der gedachten Abhandlung für diese Erscheinungen beigebracht werden, können dem heutigen Stande unserer Kenntnisse über den Vorgang in der Volta'schen Kette natürlich wenig angemessen seyn. Sie werden in einer größeren Leitungsfähigkeit gesucht, welche die Säule durch die Gegenwart des Sauerstoffs dadurch annehmen soll, dass die Platten bei ihrer Oxydation gleichsam näher aneinander und an die feuchten Tuchscheiben gepresst werden.

Eine vor Kurzem erschienene Abhandlung des Herrn Adie 1) hat denselben Gegenstand wieder aufgefast. hat die Absorption, welche ein Theil der atmosphärischen Luft durch die Kette erfährt, bestätigt, und eben so das Aufhören der galvanischen Thätigkeit beobachtet, wenn die in der Leitungsflüssigkeit enthaltene Luft verzehrt war, während er den Strom wieder eintreten sah, wenn er der Luft neuen Zutritt gestattete. Die Versuche sind nicht allein mit destillirtem Wasser angestellt, sondern auch mit Salz-Den Ort der reichlichsten Absorption fand Hr. Adie an der negativen Platte, indem er über die beiden Platten einer Zinkplatinkette kleine mit Sauerstoff gefüllte Glocken stürzte. Zur Erläuterung der ganzen Erscheinung ist noch ein Versuch angeführt, bei welchem zwei möglichst gleichartige Zinkplatten abwechselnd von Sauerstoff umgeben und zu einer Kette verbunden wurden. Sauerstoff stehende Platte zeigte sich immer negativ. die mitgetheilten Erscheinungen erklären zu können, glaubt Hr. Adie annehmen zu müssen, der Elektrolyt sey eigentlich nicht Wasser, sondern ein höheres Oxyd des Wasserstoffs, auch nicht das bekannte, sondern ein noch höheres, da es schon durch blosse Berührung mit Eisen oder Zink zersetzt werde, wie sich diess in der Wirkung der zuletzt beschriebenen Zinkzink- und der analogen Eiseneisenkette zeige. Hr. De la Rive<sup>2</sup>) hat diesen Apparat in die Klasse der Gasbatterien verwiesen, wohin er augen-

<sup>1)</sup> Edinb. new philos. Journal, XXXVIII, p. 97; XXXIX, p. 327 \*.

<sup>2)</sup> Arch. des sciences phys. et nat., I, p. 167 \*.

scheinlich gehört, und die Erklärung, welche er für deren Wirksamkeit gegeben hat '), auch auf ihn übertragen. Nach ihm besteht die Thätigkeit des Sauerstoffs darin, dass er die Zinkplatte, welche er umgiebt, oxydirt, und sie dadurch weniger fähig macht Wasser zu zersetzen. Die andere Platte wird deshalb positiver, und der Wasserstoff, der durch den Strom zur negativen Platte gesührt wird, verbindet sich mit dem dort besindlichen Sauerstoff, und verstärkt dadurch den Strom.

Was die Versuche selbst anbetrifft, so darf man von denjenigen derselben, welche mit hermetisch verschlossenen Gefässen angestellt sind, nicht sogleich schließen, dass die Abwesenheit der Luft der Grund zum Aufhören des Stromes Es spielt hierbei vielmehr die von Simon<sup>2</sup>) beobachtete Erscheinung mit, dass in solchen Gefässen der starke Druck die Gasentwicklung, und somit die ganze Thätigkeit der Kette verbindert. Ein Gegenversuch hierzu ist der von Biot und Cuvier erwähnte, dass unter der Glocke der Luftpumpe die Säule nicht unwirksam wurde, wiewohl sie möglichst wenig von Luft umgeben war. Man muss also vor allen Dingen dafür sorgen, dass der Druck in den zu vergleichenden Ketten, deren eine lufthaltige, die andere luftfreies Wasser zum Elektrolyten hat, derselbe bleibe. Auch das Versiegeln der Gefässe, welches Hr. Adie anwandte, ist schon ein zu fester Verschluss, wiewohl nach Voigt's 3) Versuchen dasselbe die Gasentwicklung nicht völlig aufhebt; sondern bei starkem Druck kleine Wassertröpfchen hindurchläst. Bei den Versuchen, welche ich über die Wirkung des freien Sauerstoffs in der Kette angestellt habe, umging ich in der Regel den luftdichten Verschluss dadurch, dass ich aus der Leitungsslüssigkeit ein capillares Rohr durch den übrigens dicht schliessenden Kork führte, das mit derselben Flüssigkeit gefüllt und außen durch

<sup>1)</sup> Arch. de l'Electr., III, p. 525.

<sup>2)</sup> Gilbert's Annalen, Bd. 10, S. 297 \*.

<sup>3)</sup> Ibid. Bd. 10, S. 298 \*; aus Voigt's Magazin, Bd. 2, S. 555.

eine Flüssigkeit abgesperrt war. Die Ergebnisse der Versuche selbst zeigen, dass ein solcher Verschlus den Eintritt der äußeren Luft lange genug verhindert, um dadurch keine Irrthümer in der Beobachtung hervorzubringen.

Das Aufhören des Stromes, das ich übrigens selbst in dicht versiegelten Gefässen auch nach Wochen niemals vollständig gefunden habe, kann in zwei Dingen begründet seyn: in einer Verminderung der elektromotorischen Kraft, oder in einer Zunahme des Widerstandes der Kette. Um diess zuerst zu unterscheiden, stellte ich zwei Platinzinkketten, deren eine mit luftfreiem, die andere mit lufthaltigem Wasser gefüllt war, so zusammen, dass die beiden Platinplatten und die beiden Zinkplatten mit einander verbunden waren. An einem in diese Verbindung eingeschalteten Galvanometer wurde bei einem Versuch gar kein Ausschlag bemerkt, bei zweien anderen zeigte sich ein sehr geringer Strom im Sinne des im luftfreien Wassers stehenden Paares, der an meinem Galvanometer einen Ausschlag von 1° bis 3° erzeugte. Die beiden Elemente wurden hierauf zu einer zweipaarigen Säule mit einander verbunden, so dass beide eine Zeit hindurch von einem Strom von derselben Intensität durchlaufen wurden. Beide Verbindungen wurden durch eine kleine Wippe hergestellt, deren Einrichtung man sich leicht ohne weitere Beschreibung vorstellen wird. Wurde jetzt schnell die vorige Verbindung mit dem Galvanometer wieder hergestellt, so überwog die Kette im lufthaltigen Wasser so stark, dass die Nadel bis zu 10, 12 und 15 Grad ausschlug. Die Veränderung, welche die Ketten hierbei erfahren haben, musste an der elekmotorischen Kraft vorgegangen seyn, da eine Veränderung des Widerstandes beiden Ketten in gleichem Grade zukommt, also keine Ablenkung im Galvanometer hervorrufen kann. Offenbar war der elektromotorische Zustand des im luftfreien Wasser stehenden Paares verändert, entweder dadurch, dass das Platin in demselben positiver als das audere Platin, oder das Zink negativer geworden war als das Zink im lufthaltigen Wasser. Aus der reichlichen Absorption, welche der SauerSauerstoff in der Umgebung des Platins erfährt, läst sich schon vermuthen, dass das Erstere der Fall ist; um indess hierüber größere Bestimmtheit zu erhalten, stellte ich solgenden Versuch an:

In den nach unten convexen Kork eines weithalsigen Glases waren zwei Glasröhren eingesetzt, deren Länge etwa 3 Zoll, der Durchmesser ½ Zoll betrug. Ungefähr die Hälfte der Röhren ragte frei über den Kork heraus; ihre oberen Enden waren durch Korke geschlossen, durch deren einen ein amalgamirter Zinkstreifen, durch den anderen ein Platinstreifen gesteckt war, welche beide fast bis zum unteren Ende der Röhren reichten; beide obere Röhrenenden waren luftdicht verkittet. Außer den weiten Röhren waren noch zwei capillare Röhren durch den Kork gesteckt, welche unter der Mündung der weiten Röhren aufwärts gebogen, und in dieselben bis zu einer Höhe von ungefähr 2 Zollen aufwärts geführt waren. Oberhalb des Korkes waren diese Röhren zur Seite und wieder abwärts gebogen. Um den ganzen Apparat mit luftfreiem Wasser zu füllen; wurde zuerst das Glas völlig angefüllt und der Kork lose aufgesetzt. Durch Umkehren der Vorrichtung wurden die Röhren gänzlich gefüllt. Der Kork wurde noch einmal gelüstet und das Glas bis zum Uebersließen mit kochendem Wasser gefüllt, worauf der Kork, der zuvor mit leichtslüssigem Siegellack innen und außen gänzlich überzogen war, fest aufgedrückt und die Rinne in der Umgebung desselben dicht verkittet wurde. Beim Aufdrücken entweicht das überschüsssige Wasser durch die Capillarröhren, welche sogleich unter die Oberstäche von ebenfalls ausgekochtem Wasser getaucht wurden. Nachdem der Apparat in dieser Stellung erkaltet war, wurden die beiden freien Metallenden mit dem Galvanometer verbunden. Von den wiederholten Versuchsreihen, welche ich mit Apparaten dieser Art, theils mit Wasser, thesis mit schwachen Lösungen gefüllt, anstellte, seyen hier von einer die Zahlenwerthe gegeben, bei welcher der Elektrolyt destillirtes Wasser war.

Ursprüngliche Ablenkung	270
Nach drei Tagen	4
Durch die eine Capillarröhre wurden einige Luft-	
blasen in die das Zink enthaltende Röhre ge-	
führt; die Nadel ging auf	12
war aber nach 16 Minuten wieder auf	
Einige Luftblasen wurden zum Platin gegeben.	
Die Nadel ging auf	47
Nach vier Stunden stand sie auf	
und nach drei Tagen auf	<b>42.</b>
Der ganze Apparat wurde umgekehrt, um die Rö	hren
wieder mit Wasser zu füllen, das nun freilich nicht i	nehr
ganz luftfrei war.	
Nach einer halben Stunde war die Nadel zur	
Ruhe gekommen bei	80
Luft wurde zum Zink gelassen	18
	8
Durch Umkehren wurde die Röhre wieder ge-	
füllt.	
Luft wurde zum Platin gelassen	<b>52</b>
Nach sechs Tagen	
Nach vierzehn Tagen	
Die anderen Versuchsreihen waren der vorlieger	ıden
ganz entsprechend, und zeigen unzweifelhaft, dass der Sa	uer-
stoff, wenn er das Platin umgiebt, eine Schwächung	der
elektromotorischen Kraft verhindert, oder wenigstens	ver-
mindert, welche ohne seine Anwesenheit eintreten wit	irde.
Diese Schwächung kann in nichts Anderem bestehen,	als
in einer Ladung durch den freiwerdenden Wasserstoff.	In-
dem sich der Sauerstoff mit ihm im Entstehungsmom	ente
verbindet, vermindert sich sein Volumen, wenn nän	
die Wirkung der Kette schwach genug ist, um nicht re	
licheren Wasserstoff zu entwickeln, als durch diesen	
cess verbraucht werden kann. Die negative Platte	
dabei möglichst depolarisirt, und also der Strom wie	
verstärkt.	•

Diese Erklärungsweise der in Rede stehenden Erschei-

nung schließt sich unmittelbar an diejenige an, welche Hr. Schoenbein 1) von der Thätigkeit des Sauerstoffs in der Grove'schen Gasbatterie gegeben hat. Daß das Eintreten des Gases in die Röhre, welche das Zink enthält, doch auch eine kleine Stromverstärkung herbeiführt, liegt gewißs größtentheils an der Erschütterung, welche die Leitungsflüssigkeit dadurch erfährt. Daß der Sauerstoff selbst dabei keine wesentliche Rolle spielt, ist wohl aus der äußerst kurzen Dauer der größeren Stromstärke klar.

Ein Gegenversuch bestätigt die gegebene Erklärung von der Thätigkeit des freien Sauerstoffs in der Kette. wurde eine kleine constante Kette, nach Art der Daniell'schen, gebildet, aus einem mit ausgekochtem Wasser gefüllten Gefässe, und einer Glasröhre, welche durch den Kork dieses Gefässes luftdicht gesteckt, unten mit Blase verbunden, und mit ausgekochter Kupfervitriollösung gefüllt war. Durch den Kork des größeren Gefäßes waren außerdem im amalgamirten Zinkstreifen durch einen kleinen Kork, der die Röhre oben verschloss, ein Kupferdraht und zwei dünne Glasröhren geführt. Die Kette gab bei einem Versuch eine Ablenkung von 62°, beim zweiten einen von 26°, welche beide durch Einblasen von Luft nicht im geringsten vergrößert wurden. Wo also die Ladung des negativen Metalls anderweitig schon aufgehoben ist, bleibt der Sauerstoffzutritt unwirksam.

Die angeführte Erklärung, welche Hr. De la Rive gegeben hat, scheint mir auf unsere Erscheinung gar nicht anwendbar, ja selbst nicht auf den Fall, für welchen sie gemacht ist. Eine Zinkplatte, welche von freiem Sauerstoff umgeben ist, soll durch diesen oxydirt und dadurch unfähiger werden, das Wasser zu zersetzen. Diess der elektrochemischen Hypothese zu Gefallen zugegeben, so widerspricht dem das Folgende: Der durch den Strom entbundene Wasserstoff soll zum Sauerstoff gehen, sich mit ihm verbinden, und dadurch den Strom verstärken. Wenn aber der Wasserstoff sich mit dem Sauerstoff verbindet,

<sup>1)</sup> Poggend. Ann., Bd. 58, S. 367 (und neuerdings, Bd. 74, S. 241 \*.)

so entzieht er denselben dem Zink, diess müste also jetzt weniger direct und mehr auf Kosten des Wassers oxydirt werden, so dass die Verbindung beider Gase, statt den Strom zu verstärken, ihn gerade schwächen müste.

Noch eine Bemerkung sey mir erlaubt über eine Angabe des Hrn. Adie. Für die Nothwendigkeit des Sauerstoffs zur Stromerregung führt er an, dass der Strom bedeutend schwächer sey, wenn das Wasser stark erwärmt werde. Ein Strom, der die Galvanometernadel auf 50° trieb, so lange die Leitungssküssigkeit die gewöhnliche Temperatur hatte, bewegte sie bei kochendem Wasser nur bis 5°. Diess scheint meiner Ansicht zu widersprechen, da ja gerade in kochendem Wasser eine möglichst geringe Ladung stattfindet. Ich mus indess diese ganze Angabe für irrig halten, da nach den neueren Untersuchungen von Ohm 1) und Hankel 2) gewiss kein Zweisel mehr bleibt, dass die Erwärmung der Leitungsflüssigkeit deren Widerstand ebenfalls vermindert, so dass also der Zähler des, die Stromintensität vorstellenden, Bruches durch ein solches Erwärmen vergrößert, sein Nenner verkleinert wird. Ein paar ganz einfache Versuche zeigten mir übrigens auch ein Resultat, wie ich es erwartete; ein kleines Kupferplatinpaar, bestehend aus Drähten beider Metalle, war in kaltes luft-· haltiges destillirtes Wasser getaucht, und erregte am Galvanometer eine Ablenkung von 45°. Beim Erwärmen des Wassers stieg die Ablenkung, und blieb bei dauerndem Kochen in kleinen Schwankungen zwischen 60° und 65°. Nach dem Erkalten bei Luftzutritt sank der Strom wieder auf 42°. Damit die veränderliche Flüssigkeitshöhe während des Versuches keine Beobachtungsfehler herbeiführen konnte, waren beide Drähte in Glasröhren eingeschmelzt, und ihre kurzen, unten hervorragenden Enden ganz unter Wasser getaucht. - Die von Biot und Cuvier gemachte Beobachtung, dass im lustverdünnten Raume die Stromstärke sich

<sup>1)</sup> Poggendorff's Annalen, Bd. 63, S. 403 \*.

<sup>2)</sup> Ibid. Bd. 69, S. 255 \*.

nicht so vermindert, schließt sich übrigens meiner Erklärungsweise sehr gut an, und kommt mit Hrn. De la Rive's 'o') Bemerkung überein, daß eine Verminderung des Drucks die Ladung ebenfalls verringert. —

Nach den vorstehenden Untersuchungen scheint mir die Rolle, welche der freie Sauerstoff in der Kette spielt, völlig klar zu seyn. Sie zeigen besonders, dass die Wirkung dieses Gases nicht etwa eine primär elektromotorische ist, sondern in sofern eine secundare, als sie die sonst stattfindende Stromschwächung vermindert. Hierdurch wird zugleich die im Sinne der elektromotorischen Hypothese ausgesprochene Ansicht zurückgewiesen, als könne der Strem einer mit destillirtem Wasser gefüllten Kette nur durch die Oxydation des positiven Metalles auf Kosten des freien Sauerstoffs entstehen. Ein solcher Process würde aber auch, vom streng elektrochemischen Standpunkte aus gesehen, keine Elektricität erregen, wie denn Faraday ausdrücklich sagt: es ist von der äußersten Wichtigkeit zu bemerken, dass der Sauerstoff in einem eigenthümlichen Zustande seyn muss, nämlich im Zustande der Verbindung, und zwar in einer solchen Verbindung, welche ein Elektrolyt ist 2).

## IV. Ueber die Longitudinalstreifen im Sonnenspectrum; von H. Knoblauch.

Die im prismatischen Sonnenbilde auftretenden, gegen die Fraunhofer'schen Linien senkrecht gerichteten Streifen, welche in besonderer Deutlichkeit wahrgenommen werden, wenn man hinter dem Prisma eine Linse anbringt, sind der Gegenstand specieller, zum Theil sehr sorgfältiger Untersu-

<sup>1)</sup> Compt. rend., XVI, p. 772 \*. - Poggend. Ann., Bd. 59, S. 420 \*.

<sup>2)</sup> Exp. Res. p. 921 \*.

chungen zuerst von Zantedeschi '), dann von Ragona-Scinà ') und Wartmann ') gewesen.

Es hat sich aus allen diesen Beobachtungen ergeben, dass sie an Zahl und Schärfe abhängig sind:

- 1) von der Weite des Spalts, durch den die Strahlen in das Zimmer gelangen 4);
- 2) von der Entfernung und Stellung des Prismas in Bezug auf den Spalt und die Linse 5);
- 3) von dem Stande der Sonne und der Beschaffenheit der Atmosphäre während der Beobachtung <sup>6</sup>).

Die Natur des Spaltes <sup>7</sup>) und des Prismas <sup>8</sup>) soll nach den bisherigen Versuchen keinen Einfluss auf die gedachten Linien ausüben.

In der Erklärung derselben weichen die verschiedenen Beobachter von einander ab. Zantedeschi leitet sie von

1) In seinem schätzbaren VVerke: Ricerche fisico-chimico-fisiologiche sulla luce. Venezia 1846. Cap. III dei risultamenti ottenuti da una nuova analisi dello spettro luminoso, p. 47, namentlich von p. 70 an.

Esperienze su nuove linee nere e luminose dello spettro solare. Raccolta fis. chim, ital. 1846. I, p. 373 (Auszug aus dem Vorigen).

- 2) Sulle righe trasversali e longitudinali dello spettro luminoso e su taluni fenomeni affini. Memoria I. Raccolta fis. chim. ital. 1847. II, p. 483. Memoria II. Raccolta 1848. III, p. 17.
- 3) Sur de nouvelles lignes annoncées dans le spectre solaire. Archives des sc. phys. et nat. 1848. VII, 33.
- 4) Zantedeschi, Ricerche, p. 72, 73. Raccolta, I, p. 374, 375; II, p. 508. Ragona-Scinà, Raccolta II, p. 489. Wartmann, Archives, VII, p. 34.
- 5) Zantedeschi, Ricerche, p. 71 bis 73. Raccolta I, p. 374, 375; II, 508. Ragona-Scinà, Raccolta III, p. 36 ff. Wartmann, Archives VII, p. 34.
- 6) Zantedeschi, Ricerche, p. 71, 73, 74, 79. Raccolta I, p. 375. Ragona-Scinà, Raccolta II, p. 495 st., 498. Wartmann, Archives VII, p. 34 bis 36.
- 7) Ragona-Scinà, Raccolta II, p. 489 ff. Wartmann, Archives VII, p. 34.
- 8) Ragona-Scinà, Raccolta II, p. 498. Wartmann, Archives VII, p. 34.

einer wechselnden Reslexion, Brechung und Dispersion ') oder von einer Beugung der Lichtstrahlen 2), später von einem Einstlusse der verschiedenen Farben auf einander 8) her, verbunden mit atmosphärischen Einwirkungen 4). Wartmann hält sie dagegen für ein durch Reslexion herbeigeführtes Interferenzphänomen 5).

Hr. Prof. G. Karsten und ich haben zum Theil gemeinschaftlich die in Rede stehenden Untersuchungen wiederholt. Wir ließen die von dem Spiegel eines Heliostaten reflectirten Sonnenstrahlen durch einen Spalt in ein verfinstertes Zimmer eintreten, zerlegten sie durch ein Prisma,
hinter dem eine Dollond'sche Objectivlinse von 4,5 Fuß
Brennweite aufgestellt war, und beobachteten das so entstehende Farbenbild, wie es sich auf einer weißen verschiebbaren Tafel darstellte.

Es haben sich dabei die obigen Angaben bestätigt gefunden, mit Ausnahme dessen, was über die Natur des Spaltes gesagt worden ist. In dieser Beziehung haben wir mit Bestimmtheit wahrgenommen, dass die Beschaffenheit der Wände des Spaltes in der That den entschiedensten Einfluss auf die gedachten Streisen ausübt. — Um hierbei nicht durch Nebenerscheinungen getäuscht zu werden, liesen wir, mit Hinweglassung des Spiegels, auch das directe Sonnenlicht bei völlig ungetrübtem Himmel durch die Schneiden hindurchgehen, welche aus Metall, Holz, Papier, Russ oder einem dieser Körper von verschiedenem Grade der Rauhheit bestanden. Wir haben dabei jedesmal, außer den constanten Fraunhoser'schen Linien, die sie durchkreuzenden Longitudinalstreisen erkennen und die Veränderungen versolgen können, welche sie, der größeren

<sup>1)</sup> Ricerche, p. 76,

<sup>2)</sup> Raccolta I, p. 376.

<sup>3)</sup> Raccolta II, p. 507.

<sup>4)</sup> Am anges. Orte Note 6 der vorigen Seite. Ferner: Ricerche, p. 78. — Raccolta I, p. 376; II, p. 508.

<sup>5)</sup> Archives, VII, p. 35.

oder geringeren Vollkommenheit der Wände des Spaltes gemäss, erleiden.

Diese Beobachtung veranlasste mich zu untersuchen, ob auch die Beschaffenheit des Spiegels, der bei den vorgedachten Versuchen angewandt wurde, einen merklichen Antheil an der fraglichen Erscheinung habe '). Ich stellte daher die Experimente, nach Entfernung der Schneiden, mit verschiedenen reslectirenden Körpern an, nämlich ungleichen Metallen und Gläsern oder verschiedenen Stellen eines und desselben Spiegels, denen ich entweder unmittelbar oder durch Aufstreuen eines seinen Pulvers eine ungleiche Fähigkeit zu reslectiren gegeben hatte. In allen diesen Fällen erhielt ich, nach dem Zustande der reslectirenden Fläche, verschiedene Streisen im prismatischen Sonnenbilde, welche bei dieser Anordnung des Apparats natürlich nicht von den Fraunhoser'schen Linien begleitet waren.

Ohne Spalt und ohne Spiegel waren bei vollkommen heiterem Himmel nicht die geringsten Streifen im Sonnenspectrum wahrzunehmen.

Es musste nach diesen Ergebnissen im höchsten Grade wahrscheinlich seyn, dass die der Prüfung unterworfenen Linien unter den angeführten Verhältnissen nur von Fehlern der Apparate herrührten. Diess noch näher zu ermitteln, stellte ich, ohne das Prisma anzuwenden, die Linse senkrecht gegen die einfallenden Strahlen auf, so dass sich auf einer Wand hinter derselben das Bild des Spalts und des durch ihn sichtbaren Theiles des Spiegels in vergröfsertem Maasse darstellte. Die Sicherheit, mit der sich in diesem Bilde unter geeigneten Umständen diejenigen Punkte auffinden liessen, welche den dunkeln Longitudinalstreisen im Spectrum entsprachen, und welche sich beim Spalt als Verengungen, beim Spiegel als unvollkommenere Stellen erwiesen, hat die obige Vermuthung in mir zur Gewissheit erhoben.

Der ganze Zusammenhang der Erscheinung ist also der,

<sup>1)</sup> Gegen die Vermuthung von Ragona-Scinà (Raccolta II, p. 489, 498) und Wartmann (Archives VII, p. 34).

dass die Sonnenstrahlen, welche durch den verticalen Spalt in das Zimmer eingetreten sind, an gewissen Punkten eine geringere Intensität haben, theils in Folge der Reslexion von matteren Stellen des Spiegels, theils in Folge ihres Durchgangs durch engere Stellen des Spalts, welche auch bei den besten Schneiden nicht ganz zu vermeiden sind. — Diese Schwächung, welche sich bei der Ankunst der Strahlen auf der Vordersläche des vertical aufgestellten Prismas nur auf einzelne Punkte bezieht, erstreckt sich nach der prismatischen Zerlegung natürlich auf ganze Linien, welche das Farbenbild der Länge nach in horizontaler Richtung durchziehen,

Es leuchtet ein, dass die gesammte Erscheinung dieser Linien, welche von dem Grade der Lichtverminderung abhängt, wesentlich durch die Weite des Spalts bedingt wird.

Der Ort, an dem sich die Streifen hinter der Linse darstellen, wird durch die Entfernung des Spiegels und des Spalts vom Prisma, so wie durch die Stellung des letzteren zur Linse bestimmt, da alle diese Umstände auf die Divergenz der zur Linse gelangenden Strahlen und somit auf die Lage ihrer Vereinigungspunkte hinter derselben einwirken. — Der Stand der Sonne hat auf die gedachte Erscheinung nur in sofern Einfluß, als er die Stelle des Spiegels bedingt, von welcher die, durch den Spalt hindurch in's Zimmer gesandten Strahlen reflectirt werden, und die Richtung, in der sie auf den Spiegel einfallen. — Die ungleiche Beschaffenheit der Atmosphäre, namentlich die Gegenwart von Wolken, führt, indem sie die Intensität der Strahlen stellenweise vermindert, ähnliche Verhältnisse wie die bereits betrachteten herbei.

Die Substanz des Prismas kann nicht die Streisen selbst, sondern, ihrem Brechungs- und Dispersionsvermögen gemäß, nur den Ort, an dem sie sich bilden, verändern.

Dass dieser Ort in Bezug auf den, an welchem die Fraunhoser'schen Linien am deutlichsten hervortreten, beliebig verlegt werden kann, bedarf nach dem Mitgetheilten kaum der Erwähnung. Man hat in dieser Hinsicht bei dem Vergleiche beider Gruppen von Linien nur zu bedenken, dass die Fraunhofer'schen durch Strahlen gebildet werden, welche parallel mit einander das Prisma erreichen, während die Longitudinalstreifen von solchen herrühren, welche, je nachdem sie dem Spalt, Spiegel oder Wolken angehören, in ungleicher Weise divergirend zum Prisma gelangen.

Diese Andeutungen werden hinreichen, um zu zeigen, wie sich von unserem Gesichtspunkte aus alle bis jetzt bekannten Thatsachen in Bezug auf die Longitudinalstreifen erklären lassen. — Uebrigens zweisle ich nicht, dass eine Wiederholung der beschriebenen Versuche auch andern Beobachtern die Ueberzeugung verschaffen wird, dass das Auftreten jener Streifen, den bisher ausgesprochenen Vermuthungen entgegen, im Wesentlichen eine nur durch die Mängel der Apparate herbeigeführte Erscheinung ist.

# V. Fortgesetzte magnetische Versuche; con Paul Wolfgang Haecker in Nürnberg.

Lin Magnetstab, der im Verhältniss zu seiner Länge eine merkliche Breite besitzt, kann auf zweierlei Art magnetisirt werden; entweder halbirt die Indifferenzlinie die Länge, wie es bei allen gewöhnlichen Magneten der Fall ist, oder wenn man ihn transversal magnetisirt, so halbirt die Indifferenzlinie die Breite. Im ersten Fall schwingt der Magnet in horizontaler Lage, im zweiten muss aber der Magnet, wenn er im magnetischen Meridian schwingen soll, in verticaler Richtung stehen. Ich werde mich daher der Ausdrücke horizontaler und verticaler Schwingungsdauer bedienen, und unter letzterer Benennung immer die Schwingungsdauer derjenigen Magnete verstehen, welche transversal magnetisirt sind. Damit das Verhältniss der verticalen zur horizontalen Schwingungsdauer aufgefunden werden konnte, wurden folgende sechs Platten und ein Magnetstab, zuerst auf die gewöhnliche Art, hernach transversal, magnetisirt, und jedesmal ihre horizontale, dann verticale Schwingungsdauer untersucht. Um den Einfluß, welchen die Breite auf das Drehungsmoment ausübt, nicht in Rechnung bringen zu dürfen, so ließ ich die Platten, welche ungefähr ½ Linie dick waren, bei Untersuchung der horizontalen Schwingungsdauer immer auf der schmalen Seite schwingen. Zur Bestimmung einer constanten Einheit für die Schwingungsdauer bediente ich mich der Formel:

$$c=\frac{t}{\sqrt{l\sqrt{w}}},$$

wo log c die Schwingungsdauer einer französischen Cubiklinie in Quarten bedeutet, und das Volumen in französischen Cubiklinien ausgedrückt ist; hiebei ist jedoch zu bemerken, dass dieses nicht die wirkliche Schwingungsdauer einer Cubiklinie, sondern nur das Verhältniss der magnetischen Kraft zum Volumen, in Zeit der Schwingungsdauer ausgedrückt, bedeutet. Denn für die wahre Schwingungsdauer dieses Volumens muss dieser Werth noch mit der

Größe  $\frac{\sqrt{l^2+b^2}}{l}$  multiplicirt werden. Der Werth dieser Größe ist nur von dem Verhältniß der Länge zur Breite, aber nicht von der magnetischen Kraft abhängig, und ist bei den bezeichneten Versuchen so klein, daß ihr Einfluß gar nicht bemerkbar ist; man muß sich dieselbe jedoch immer als beigeschrieben hinzudenken, wo sie nicht angemerkt ist. Was die Breite in Betreff der Drehungsmomente bei der horizontalen Schwingungsdauer ist, das ist die Dicke bei der verticalen Schwingungsdauer; ihr Einfluß ist nur bei dem Stab No. 7, welcher 2,897 Linien Dicke hat, bemerkbar, und wurde daher auch hier gehörig in Rechnung gebracht.

Ehe wir jedoch das Verhältnis der verticalen zur horizontalen Schwingungsdauer genauer untersuchen, wollen wir zu derjenigen Volumeneinheit zurückkehren, wo Pendel- und Magnetschwingungen zusammenfallen, und wo die Zeit für die Pendelschwingung

$$t = \pi \sqrt[4]{\frac{2l}{3g}} \cdot \sqrt{2}$$

ist. Diese Volumeneinheit ist, wie aus den früher bekannt gemachten Versuchen hervorgeht, ein Cubus, und die Größe dieser Cubi hängt von der Stärke der magnetischen Kraft ab. Diese Cubi haben die Eigenschaft, das ihre Schwingungsdauer den Quadratwurzeln ihrer Länge proportional ist; man kann daher

ihre Länge =1
ihre Masse oder Volum =1
und ihre Kraft =1

setzen, und sie in Beziehung auf die Schwingungsdauer als Massen oder Volumeinheiten so betrachten, als ob von ihnen das Verhältniss der magnetischen Kraft zur Masse seinen Anfang nähme. Ist daher die Länge eines solchen Cubus =m, so ist sein Querschnitt =mm. Die Schwingungsdauer der Volumeneinheit von der Länge m sey  $=c_0$ , so ist die Gleichung für die Schwingungsdauer eines jeden magnetischen Cubus, wenn l die Länge, w den Querschnitt bezeichnet

$$t = c_0 \sqrt{lm} \cdot \sqrt[3]{wmm} \frac{\sqrt{l^2 + b^2}}{l},$$

bei dem Cubus ist aber w=ll, und die Gleichung wird daher:

$$t = c_0 \sqrt{lm} \cdot \sqrt[3]{l \, l \, m \, m} \, \frac{\sqrt{l^2 + b^2}}{l} \qquad \qquad t = c_0 \sqrt[6]{l^7 \, m^7} \, \frac{\sqrt{l^2 + b^2}}{l};$$

die Schwingungsdauer der magnetischen Cubi verhalten sich daher bei gleichem Werthe von c wie:

$$\overset{6}{\cancel{V}} l^7 : \overset{6}{\cancel{V}} L^7.$$

Da aber nach dem magnetischen Gesetz die Quadrate der Massen oder Volumen zunehmen wie die Cubi der magnetischen Kräfte, so darf, wenn t im Verhältniss zu  $1/l\sqrt[3]{w}$  bleiben soll, bei jedem magnetischen Cubus lm nur um  $\sqrt{lm}$  wachsen, wodurch wmm um  $\sqrt{lm}$  abnimmt, daher:

$$l'm = w'mm$$

wird. Bei diesem Verhältnis tritt der Gränzwerth der Länge ein, wo die Gleichung

$$t = c_0 \sqrt{l m} \cdot \sqrt[3]{w m m} \qquad \qquad t = c_0 \sqrt[6]{l^5 m^5}$$

wird. Die Werthe der Gleichung

$$t = c \cdot / l \cdot / w$$

liegen daher innerhalb der Gränzen:

 $l m = \sqrt[4]{w m m}$  l' m = w' m m

bis oder

l'm = w'mm

l'=w'm,

woraus sich ergiebt, dass ein magnetischer Cubus, der sich verlängert, desto früher den Gränzwerth der Länge erreicht, je stärker seine magnetische Krast oder je größer m ist, weil  $\sqrt{lm}$  kleiner wird, dass aber der entgegengesetzte Fall eintritt, wenn seine magnetische Krast schwächer, oder m. kleiner wird, weil alsdann  $\sqrt{lm}$  größer wird. Die Gleichung

l = w m

zeigt auch, warum der Gränzwerth hier stattfindet; denn da das Moment, welches die Winkelgeschwindigkeit bestimmt, oder das Trägheitsmoment dem Quadrat der Länge proportional wächst, die magnetische Kraft einer Masse und ihr Verhältniss zu derselben aber immer dieselbe und dem Volumen proportional bleibt, und von der Form unabhängig ist, so muss die Winkelgeschwindigkeit abnehmen, wenn l<sup>2</sup> größer als w<sup>2</sup> m<sup>2</sup> wird. Wie sich die Schwingungsdauer ändert, wenn l größer als wm wird, ist aus früheren Versuchen bekannt, und die folgenden Versuche zeigen, wie sich die verticale Schwingungsdauer zur horizontalen verhält.

Gewicht und Volumen von sechs Platten und einem Magnetstab.

	Gewicht	Volumen.	Länge.	Breite.
No. 1	2 Loth	log 2,73070	66 Lin.	281 Lin.
- 2	3 j -	- 2,77745	68 -	$28\frac{1}{2}$ -
- 3	$3\frac{3}{16}$ -	- 2,79482	70 -	28 -
- 4	$3\frac{13}{16}$ -	- 2,87258	70 -	24 -
- 5	3 i -	- 2,80325	71 -	24 -
- 6	1 3 -	- 2,53441	70 -	11 -
- 7	818 -	- 3,23647	70 -	81 -

### Schwingungsdauer.

	log c.	Horizontale Schwingungsd.	Verticale Schwingungsd.	. Berechnet.			
No. 1 - 2 - 3 - 4 - 5 - 6 - 7	2,88691 2,94521 2,97136 2,94450 2,99003 2,95770 3,05419	3,50 Sec. 4,17 - 4,51 - 4,50 - 4,75 - 4,06 - 7,66 -	2,85 Sec. 3,17 - 3,33 - 3,06 - 3,25 - 1,98 - 3,89 -	2,70 Sec. 3,10 - 3,32 - 3,17 - 3,30 - 1,95 - 4,00 -			
Es sey nun das Volumen einer Platte, welche länger ist als breit							
gungsdauer zur Länge wird							
$\frac{V}{l}$ sey gleich dem größeren Querschnitt = $\Omega$ Die horizontale Schwingungsdauer sey gleich . = $T$ Die verticale Schwingungsdauer sey gleich . = $t$ so ist die Gleichung für die horizontale Schwingungsdauer							
$T=c. VL. \sqrt[3]{w}$ (11) und für die verticale Schwingungsdauer wird dieselbe, wie							
_	versuchen	hervorgeht:					
oder:	$t = c \cdot \gamma l$ .	$ \frac{\sqrt[6]{\frac{\Omega}{w}}}{\sqrt[6]{\frac{L}{l}}} $ t	$t = c \cdot \sqrt{l} \cdot \sqrt[6]{\Omega}$ $= c \cdot \sqrt[3]{l^2} \cdot \frac{\sqrt[3]{\Omega}}{\sqrt[6]{L}}$				

wird die verticale Schwingungsdauer auf die größere Länge L reducirt, so erhält man:

$$t = c \cdot \sqrt{L} \cdot \frac{\sqrt[3]{w}}{\sqrt[3]{\frac{\Omega}{w}}} \qquad t = c \cdot \sqrt{L} \cdot \frac{\sqrt[3]{w}^{2}}{\sqrt[3]{\Omega}}$$
oder:
$$t = c \cdot \sqrt{L} \cdot \frac{\sqrt[3]{w}}{\sqrt[3]{L}} \qquad t = c \cdot \sqrt[6]{L} \cdot \sqrt[3]{l} \cdot \sqrt[3]{w}$$

dividirt man die Gleichung (II) durch die Gleichung (IV) so erhält man:

$$\frac{T}{t} = \sqrt[3]{\frac{\Omega}{w}} \quad \text{oder} \quad \frac{T}{t} = \sqrt[3]{\frac{L}{l}}.$$

Nach dieser Formel wurde nun die verticale Schwingungsdauer berechnet, und es zeigt sich zwischen Beobachtung und Rechnung eine sehr gute Uebereinstimmung. Um nun den Grund, worauf diese Gleichungen beruhen, und die Aenderung in der Schwingungsdauer klar einzusehen, so lasse man die verticale und horizontale Schwingungsdauer zusammenfallen. Dieses geschieht da, wo die Platte ein Quadrat wird, weil sie hier von beiden Seiten mit gleicher Kraft angezogen wird. Nun verwandle man z. B. die Platte No. 3 von dem Volumen = log 2,79482, welche 70 Linien lang und 28 Linien breit ist, in ein Quadrat, dessen eine Seite 28 Linien lang ist, so ist die Schwingungsdauer dieses Quadrats nach der Gleichung:

 $t=c.\sqrt{l.\sqrt[3]{w}}=3,8713$  Secunden; den andern Werth, welchen man noch erhält, wenn man obige Schwingungsdauer mit  $\frac{\sqrt{l^2+b^2}}{l}$  multiplicirt, lassen wir unberücksichtigt. Verwandelt sich nun dieses Quadrat in eine Platte, welche 70 Linien lang wird, und die Breite von 28 Linien behält, so wird, wie die Versuche zeigen, die verticale Schwingungsdauer dieser um die

$$\frac{\sqrt{\frac{70}{28}}}{\sqrt[3]{\frac{70}{28}}} = \sqrt[6]{\frac{70}{28}}$$

kürzer als die Schwingungsdauer der Quadrate; die hori-

zontale Schwingungsdauer wird aber um  $\sqrt{\frac{70}{28}}$  länger als

die Schwingungsdauer des Quadrats. Aus diesen und den früher mitgetheilten Gleichungen lassen sich alle Aenderungen in der Schwingungsdauer, welche aus Veränderung der Form entstehen, bestimmen, und auch noch viele andere Wahrheiten aus denselben ableiten. Sollen die Versuche mit dem Transversalmagnetismus gelingen, so müssen die Platten oder Stäbe glashart seyn, und dürfen keine weichen Stellen haben, auch darf das Verhältniss der Breite zur Länge nicht allzuklein, und dasjenige der Dicke zur Breite nicht allzugroß oder der Querschnitt quadratisch seyn, ingleichen muss man sich kräftiger und breiter Magnete beim Transversalmagnetisiren bedienen. Mit einem einzigen Magnet kann man nicht wohl transversal magnetisiren, sondern es sind immer zwei dazu nothwendig, welche so viel als möglich gleiche Kraft haben sollen. Die erwähnten Magnete wurden auf folgende Art transversal magnetisirt. Es wurden zwei hufeisenförmige Magnete, jeder von 100 Pfund Tragkraft, auf einen Tisch so gelegt, dass ihre ungleichnamigen Pole einander gegenüber lagen, deren Entfernung von einander sich jederzeit nach der Breite der Magnete richtete. Da man aber hier von jedem Magnet nur einen Pol benutzen kann, so wurde die Platte quer über den Pol eines jeden Magnets so gelegt, dass z. B. der Nordpol der einen zur rechten, der Südpol der andern zur linken Hand lag, und darauf gesehen, dass die Mitte der Entfernung beider Magnete genau die Mitte der Platte halbirte, damit nicht eine Seite stärker magnetisirt würde als die andere; dann wurde die Platte in gerader Richtung auf einer Seite drei bis vier Mal hin- und hergezogen, darauf umgewandt, ohne dass sie jedoch vom Magnet getrennt worden wäre, und, nachdem mit der andern Seite eben so verfahren worden war, rasch senkrecht in die Höhe abgehoben.

Aus dem Vorigen haben wir gesehen, dass die Constante

c oder die Schwingungsdauer einer Cubiklinie auch durch die verticalen Schwingungen aufgefunden werden kann, und dass er für den Werth derselben zwei Gleichungen giebt, entweder:

$$c = \frac{t}{\sqrt[6]{L \cdot \sqrt[3]{l \cdot \sqrt[3]{w}}}} \quad \text{oder} \quad c = \frac{t}{\sqrt[6]{l \cdot \sqrt[6]{\Omega \cdot \sqrt[6]{w}}}} \quad \dots \quad (V)$$

aber es lassen sich nur sehr wenig Stäbe transversal magnetisiren, und wenn ein Magnet bei den Horizontalschwingungen sein gesetzliches Volumen nicht besitzt, so kann durch dieselben kein Werth von c gefunden werden, weil ein Magnetstab, der den Gränzwerth der Länge erreicht hat, bei unveränderter Länge durch Verminderung der Masse oder des Volumens seine horizontale Schwingungsdauer nicht mehr ändert. Es fragt sich nun, wie bei einem Magnet, der sein gesetzliches Volumen nicht besitzt, wie diess bei No. 6 der Fall ist, durch die horizontale Schwingungsdauer der Werth von c gefunden werden könne. Diess wird nur dadurch möglich, dass für eine bestimmte Länge das gesetzliche Volumen und die dazu gehörige Schwingungsdauer, bei einer bestimmten unveränderlichen magnetischen Kraft, genau bekannt ist, um einen festen Werth bei Vergleichung der Schwingungsdauer anderer Magnete zu haben. Aber dieses gesetzliche Volumen wird nur durch die Größe derjenigen Volumeneinheit, wo Magnet- und Pendelschwingungen zusammenfallen, bestimmt, und es ist daher die genaue Bestimmung dieser Größe von großer Wichtigkeit, weil ohne die Kenntniss derselben viele Untersuchungen gar nicht angestellt werden können. Vermittelst der durch die früheren Versuche aufgefundenen Constante  $\frac{l}{w}$ habe ich nun das gesetzliche Volumen eines Stabes von einem Pariser Fuss oder 144 französischen Linien Länge folgendermaßen so genau als möglich zu bestimmen gesucht.

Die Länge des einfachen Secundenpendels in Nürnberg ist unbekannt, sie kann aber von 440,50 französischen Linien nicht viel abweichen; dies giebt nach der Formel Poggendors Annal. Bd. LXXIV.

 $t = \pi \sqrt{\frac{2l}{3g}}$  für den zusammengesetzten oder physikalischen

Pendel, die Länge von 660,75 franz. Linien. Der Logarithmus der Dichtigkeit oder das Gewicht einer franz. Cubiklinie Stahl wurde nach den zuverlässigsten Angaben zu 0,08884 im baierisch. Gewicht berechnet.

Bei meinen früheren Versuchen wurde die Einheit für die Schwingungsdauer zu einem baierisch. Loth Gewicht und einem franz. Zoll Länge angenommen, und der constante Werth für die Schwingungsdauer derselben

= log 0,43200 in Secunden = log 3,98830 in Quarten

festgesetzt. Dividirt man diese Größe durch die Cubikwurzel von 240 und noch durch die sechste Wurzel von 12, so erhält man für die Schwingungsdauer eines baierisch. Grans als Cubus oder für  $\log c_u = 3,01504$  in Quarten für die Schwingungsdauer einer franz. Cubiklinie oder

 $log c_i = 3,04466$  in Quarten,

und wir erhalten bei dieser magnetischen Kraft für das gesetzliche Volumen eines Magnetstabes von 144 franz. Linien Länge folgende Werthe:

Log Volumen = 3,19492 Gewicht = 1922 Gran oder 8

$$log l = 2,15836$$
 Loth 2 Gran baier. Gewicht.

 $log w = 1,03656$ 
 $log \frac{l}{w} = 1,12180$ 

Logarithmus der Länge derjenigen Volumeneinheit, wo Pendel- und Magnetschwingungen zusammenfallen, oder

$$log m_0 = -1,12180.$$

Logarithmus der Schwingungsdauer dieser Volumeinheit oder  $log e_0 = 1,73589$  in Quarten;

sind nun diese Größen richtig und genau bestimmt, so müssen die drei Gleichungen

$$t = c_{i} \sqrt[3]{p \cdot \sqrt[6]{l}}$$

$$t = c_{i} \sqrt[6]{l \sqrt[6]{w}}$$

$$t = c^{5} \sqrt[6]{l_{0} m^{5}_{0}}$$

gleiche Werthe geben. Es ist aber in allen drei Gleichungen

t = log 4,46936 in Quarten = 8,19 Secunden.

Dieses könnte nicht der Fall seyn, wenn nicht

$$c_{\iota} = c_{0} \bigvee^{6} m^{7},$$

weil beide Cubi sind, und

$$l = wm$$

wäre. Hiebei ist der Einflus der Breite auf die Schwingungsdauer nicht in Rechnung gebracht; nehmen wir jedoch den Querschnitt quadratisch an, so beträgt die Schwingungsdauer zwei Quarten mehr. Diese angegebenen Werthe dienen nun bei allen künftigen Untersuchungen zur Grundlage.

Erst durch die Kenntniss dieser Größen sind wir im Stande den Werth von c bei dem Magnet No. 6 durch die horizontale Schwingungsdauer aufzusuchen. Es muß nämlich, da derselbe 70 Linien Länge hat, die Schwingungsdauer und das Volumen nach diesen festen Größen für eben dieselbe Länge berechnet werden. Die Schwingungsdauer wird erhalten durch die Proportion:

 $\sqrt[6]{144^5} : \sqrt[6]{70^5} = 8,19 \text{ Secund.} : 4,4875 \text{ Secund.};$ 

da nun der Magnet No. 6 bei derselben Länge 4,06 Secunden Schwingungsdauer hat, so ist er stärker magnetisch. Das gesetzliche Volum für 70 Linien Länge nach den festen Größen wird erhalten durch die Proportion:

 $144^2:70^2 = \log 3,19492:\log 2,56840;$ 

da nun der Magnet No. 6 stärker magnetisch ist, so hat er auch ein größeres gesetzliches Volum. Es verhalten sich aber bei dem Gränzwerth der Länge die gesetzlichen Volume umgekehrt, wie die Cubi der Schwingungsdauer, daher giebt die Proportion:

 $4,06^3$  Secund.:  $4,4875^3$  Secund. = log 2,56840: log 2,69884 das gesetzliche Volum für den Magnet No. 6 von 70 Linien Länge, wodurch also die Größen gegeben sind, woraus man c findet.

Es ist daher das gesetzliche Volum:

= log 2,69884

und das Gewicht:

= 613,3 Gran oder  $2\frac{1}{2}$  Loth und  $13\frac{1}{3}$  Gran.

log l = 1,84510 log w = 0,85374  $log \frac{l}{w} = 0,99136$ 

log c = 2,95770

in Quarten.

Logarithmus der Länge derjenigen Volumeinheit, wo Pendel und Magnetschwingungen zusammenfallen, oder

 $log m_{00} = -0,99136.$ 

Logarithmus der Schwingungsdauer dieser Volumeinheit, oder

$$log c_{00} = 1,80111.$$

Bei diesen Werthen muss

 $c \sqrt{l \sqrt[3]{w}} = c_{00} \sqrt[6]{l^5 m^5}_{00} = 4,06$  Secund. und  $c = c_{00} \sqrt[6]{m^7}_{00}$  seyn, welche Werthe auch ganz genau erhalten werden.

Aus der Gleichung (V), wo c durch die verticale Schwingungsdauer bestimmt wird, erhält man das gesetzliche Volum für die horizontale Schwingungsdauer unmittelbar durch die Gleichung:

$$\sqrt[3]{w} = \frac{T}{c \cdot \sqrt{L}}.$$

Die verticale Schwingungsdauer kann aber auch noch auf einem andern Weg vermittelst des gesetzlichen Volums und der horizontalen Schwingungsdauer nach der Gleichung

$$\frac{T}{\sqrt[3]{\frac{\Omega}{w}}} = t$$

aufgefunden werden, welches im gegenwärtigen Fall verdient in besondere Betrachtung gezogen zu werden.

Das gesetzliche Volum bei dem Magnet No. 6 ist = log 2,69884Das wirkliche Volum ist . . . . . . . . = log 2,53441Nach dem gesetzlichen Volum ist  $\Omega$  . . . = log 1,65745Nach dem gesetzlichen Volum ist w . . . . = log 0,85374

Nach dem gesetzlichen ist  $\sqrt[3]{\frac{\Omega}{4n}}$  . . . . . . . = log 0,26790

Nun beachte man Folgendes. Bei der Platte No. 6 nimmt bei dem gesetzlichen Volum von dem Gränzwerth der Länge an die horizontale Schwingungsdauer nicht ab, wenn das Volum oder der Querschnitt q Mal kleiner wird, sondern dieselbe bleibt unverändert, dagegen nimmt aber die verticale Schwingungsdauer um  $\sqrt[3]{q}$  ab, wenn der Querschnitt oder das Volum ohne Veränderung der Breite q Mal kleiner wird.

welches

1,95 Secunden

giebt; nach den Versuchen wurde aber die verticale Schwingungsdauer gleich

1,98 Secunden

befunden.

Die Kenntniss von der kleinsten magnetischen Kraft, welche eine Masse besitzt, um Polarität äußern zu können, ist von nicht weniger geringerem Interesse. Um dazu zu gelangen, so wurde über die Pole zweier huseisensörmigen Magnete, von 70 Pfund Tragkraft und 14 Pfund Gewicht, eine glasharte Platte in einer Entsernung von 9 Zoll gelegt. Nach Verlauf einer Viertelstunde wurde dieselbe untersucht, aber ohne allen Magnetismus befunden; auf diese Art wurde mit der Annäherung an die Magnete von Zoll zu Zoll sortgesahren. Bei 6 Zoll Entsernung waren an ein Paar einzelnen Stellen schwache Andeutungen von Magnetismus bemerkbar, ohne das jedoch Polarität vorhanden gewesen wäre; bei 5 Zoll Entsernung hatte jedoch die Platte

Polarität erhalten, und ihre Indifferenzlinie lag in der Mitte. Die Platte wog 3½ Loth, war 70 Linien lang, 24 Linien breit, und der Logarithmus ihres Volumens ist gleich 2,87258. Ihre horizontale Schwingungsdauer betrug auf der schmalen Seite, wenn man die Schwingungen auf unendlich kleine reducirte

81,88 Secunden.

Dieses giebt für die Schwingungsdauer einer Cubiklinie oder für den Werth von c den

log 0,64814 in Secunden = log 4,20444 in Quarten;

nun ist die Frage, wie groß ist hier die Volumeneinheit, wo Pendel- und Magnetschwingungen zusammenfallen, und welches Volum und welche Schwingungsdauer hat bei solcher magnetischen Kraft ein Magnetstab von 144 Linien Länge, bei dem Gränzwerth seiner Länge, wo lm = wmm ist. Hier ist der Werth von c bekannt und gleich

log 4,20444

der feste Werth von c, nach welchen die Grö-

fsen bestimmt wurden, ist gleich . . . . log 3,04466 Es verhalten sich aber bei denjenigen Volumeneinheiten, wo die Pendel- und Magnetschwingungen zusammenfallen, die Quadratwurzeln aus den Längen, wie die Schwingungsdauer, und bei den magnetischen Cuben von gleichem Volumen verhalten sich die Cubi der Schwingungsdauer umgekehrt wie die magnetischen Intensitäten; es verhält sich daher:

daher ist bei dieser magnetischen Kraft bei einem Stabe von 144 Linien Länge, bei dem Gränzwerthe derselben das gesetzliche Volum = log 1,45525 und das Gewicht = 35 Gran:

$$\log l = 2,15836$$

$$\log w = -0,70311$$

$$\log \frac{l}{w} = 2,86147$$

Logarithmus der Länge derjenigen Volumeneinheit wo Magnet- und Pendelschwingungen zusammenfallen, oder:

$$log m_{00} = -2,86147$$

Logarithmus der Schwingungsdauer dieser Volumeneinheit, oder:

$$log c_{00} = 0.86606$$
 in Quarten

die Schwingungsdauer dieses Stabes ist nach der Gleichung:

$$t = c_{00}^{10} \sqrt[6]{l^5 m_{00}^5} = 31{,}113$$
 Secunden.

Da nun die erwähnte Platte 70 Linien lang ist, so bestimme man für diese Länge bei dieser magnetischen Kraft das gesetzliche Volum, und die dazu gehörige Schwingungsdauer. Das gesetzliche Volum für diese Länge ist gleich log 0,82873 und das Gewicht =8,271 Gran, hiebei ist die Schwingungsdauer gleich log 1,23190 gleich 17,053 Secunden, die Platte wiegt aber  $3\frac{1}{16}$  Loth oder 915 Gran, man kann sie daher als eine Masse betrachten, welche aus 110,63 kleiner Magnete zusammengesetzt ist, wovon jeder 8,271 Gran wiegt, 70 Linien Länge und eine Schwingungsdauer von 17,053 Secunden hat, wenn man daher diese Schwingungsdauer mit der Cubikwurzel aus  $\frac{915}{8,271}$  multiplicirt, so muß die Schwingungsdauer der Platte von 81,88 Secunden herauskommen, auch muß

 $c_{00} \sqrt[6]{m^7}_{00} \sqrt{l \cdot \sqrt[3]{w}} = 81,88$  Secunden seyn welche beide Werthe auch ganz genau erhalten werden.

Da nun das Gesetz, welches die magnetische Kraft befolgt, bekannt ist, so läst sich auch etwas Näheres ermitteln über die Form der Magnete und über die Aeusserung des Magnetismus nach den verschiedenen Formen, über die chemische und materielle Beschaffenheit der Masse, über die stärkste magnetische Kraft, welche derselben ertheilt werden kann, und unter welchen Umständen und Verhältnissen die größte Kraftäuserung des Magnetismus stattfindet.

Bei meinen Versuchen hat sich gezeigt, dass auch ungehärteter Stahl, wenn er die gehörigen Eigenschaften besitzt, eine bedeutende magnetische Krast annimmt. Ob dieselbe jedoch bleibend sey, darüber konnte ich nur durch die Zeit Aufschluss erhalten. Ich habe daher vor dreizehn Monaten einen Magnetstab von ungehärtetem Stahl verfertigt, welcher  $7\frac{3}{4}$  Loth wog,  $16\frac{2}{3}$  Zoll lang, 5 Linien breit und  $1\frac{1}{10}$  Linie dick war. Die Schwingungsdauer desselben betrug:

#### 11,92 Secunden.

Vergleicht man diese Schwingungsdauer mit derjenigen, welche Stäbe von gehärtetem Stahl bei gleicher Länge und Masse besitzen, so ergiebt sich daraus eine nicht unbeträchtliche magnetische Kraft. Innerhalb des Zeitraums von dreizehn Monaten wurde die Schwingungsdauer sechsmal, zuletzt noch vor wenigen Tagen, untersucht, und folgendermaßen befunden:

11,92 Secund. 11,88 Secund. 11,96 Secund. 11,90 Secund. 11,86 - 11,98 - 11,84 - 11,88 -

Hiebei wurde auf die Temperaturveränderung nicht Rücksicht genommen, die Beobachtungen zeigen aber hinlänglich, dass die Kraft des Stabes unveränderlich geblieben ist.

Von dieser Eigenschaft des Stahls kann nun öfters mit Nutzen Gebrauch gemacht werden; denn da es bei manchen Versuchen vortheilhaft ist, sich langer Stäbe von geringer Masse zu bedienen, dieselben sich aber beim Härten immer etwas verziehen, so findet dieser Uebelstand bei ungehärteten nicht statt, und man ist dadurch in den Stand gesetzt, ihnen eine ganz vollkommen genaue Form zu ge-Will man sich aber eines Magnetstabes sowohl von gehärtetem als ungehärtetem Stahl zu genauen Messungen bedienen, so muss man sich vorher von seiner unveränderlichen und bleibenden Kraft überzeugen, wobei man folgendermassen verfahren kann. Ist der Stab magnetisirt, so lege man an die beiden Polenden Eisenstäbe an, und reisse sie ein paar Mal ab, wie man es bei Hufeisenmagneten zu thun pflegt, hernach lasse man ihn zwei bis drei Stunden ruhig liegen; darauf untersuche man seine Schwingungsdauer. Hat nun dieselbe nach Verfluss von 24 Stunden zugenommen, so ist sich nicht auf denselben zu verlassen,

und er ist zu genauen Messungen nicht zu gebrauchen, findet man aber, dass derselbe noch seine frühere Schwingungsdauer hat, so kann man versichert seyn, dass er später an seiner Kraft nichts mehr verliert, nur ist bei dieser Untersuchung mit aller Vorsicht darauf zu sehen, dass kein anderer Magnet in seine Nähe gebracht werde.

Die genaue Durchführung aller von mir angegebenen Versuche ist sehr schwierig und kostspielig. Man kann sich aber von der Richtigkeit des magnetischen Gesetzes dadurch überzeugen, wenn man Magnetstäbe von 1 Par. Fuß Länge von beliebigem Gewicht verfertigt, und versucht, ob man bei dieser Länge, ihre Masse mag so groß oder so klein seyn als sie will, ihnen eine bleibende Schwingungsdauer ertheilen könne, welche viel kürzer als 7,25 secunden.

ist.

Nürnberg, den 11. Febr. 1848.

# VI. Untersuchung über die latente Schmelzwärme; von Hrn. C. C. Person.

Professor der Physik an der Facultät der Wissenschaften in Besançon.

(Ann. de chim. et de phys, N. S. III, T. XXI, p. 295.)

Durch Betrachtungen, die ich weiterhin auseinandersetzen werde, bin ich zu glauben veranlasst, dass die latente Schmelzwärme wenigstens angenähert gegeben seyn müsse durch die Formel:

$$(n+t)\delta = l$$

worin bezeichnet: l die latente Wärme, n eine Constante, t die Schmelztemperatur, und  $\delta = C - c$  den Unterschied der specifischen Wärmen im flüssigen und starren Zustand. Die Formel sagt also, dass die latente Schmelzwärme gleich sey dem Unterschied der specifischen Wärmen im starren und

flüssigen Zustand, so oft genommen als Grade vorhanden sind vom Schmelzpunkt an bis zum Grade n unter Null.

Bei ihrem gegenwärtigen Zustand liefert die Wissenschaft nicht die erforderlichen Data, um zu entscheiden, ob die Formel richtig sey oder nicht. Die latente Schmelzwärme ist bisher wenig studirt; sehr genau kennt man sie nur für das Eis durch die Versuche der HH. de la Provostaye und Desains '), so wie die des Hrn. Regnault '2), allein die übrigen zwei oder drei Bestimmungen, die man in den meisten physikalischen Lehrbüchern findet, sind ganz unrichtig. Als Annäherungen hat Hr. Gay-Lussac in seinen Vorlesungen weit genauere Zahlen gegeben, die aber nicht in die Handbücher übergegangen sind, so z. B. wenn die latente Wärme des Wassers zur Einheit genommen wird, für die des Zinns 0,205, des Wismuths 0,22, des Bleis 0,08 und des Schwefels 0,1.

Durch ein Verfahren, welches Hr. Despretz für ungenau hält, hat Rudberg gefunden für Zinn 13,3 und für Blei 5,8 Wärmeeinheiten 3).

Im J. 1840 hat Hr. Despretz in der Academie eine Abhandlung über die latente Schmelzwärme gelesen, ohne aber Zahlenwerthe anzugeben; indes sinden sich darin schätzbare Nachweisungen über das Verfahren <sup>4</sup>).

Was die specifischen Wärmen betrifft, so habe ich sie aus der großen Arbeit des Hrn. Regnault genommen. Indess da sie darin für keine Substanz zugleich im starren und im flüssigen Zustand gegeben sind, so muste ich sie für einige derselben bestimmen, wie man in dieser Abhandlung sehen wird. Ich habe die des Eises und des Phosphors gemessen, ehe ich die des Hrn. Desains 5) kannte.

<sup>1)</sup> Annalen, Bd. 62, S. 30.

<sup>2)</sup> Annalen, Bd. 62, S. 42.

<sup>3)</sup> Annalen, Bd. 19, S. 125.

<sup>4)</sup> Annalen, Bd. 52, S. 177.

<sup>5)</sup> Annalen, Bd. 65, S. 435 und Bd. 70, S. 315.

Vom Calorimeter, seiner Anfangs- und Endtemperatur.

Ich habe die specifischen und latenten Wärmen durch die Mengungsmethode gemessen. Das angewandte Calorimeter (Taf. II, Fig. 9, A, B) ist von sehr dünnem Messingblech (cuivre gratté). Auf seinem Boden steht ein Dreifus zum Tragen der eingetauchten Körper; ein Deckel verhütet die Verdunstung, deren Veränderungen zu viel Einflus auf den Gang der Erkaltung haben würden. Das Fernrohr L verfolgt den Gang des in das Calorimeter getauchten Thermometers; das Fernrohr l ließt die Temperatur der Umgebung am Thermometer T ab. C ist ein Schirm, der den vom Windfang des Uhrwerks erzeugten Lustzug abhält. Fig. 11 stellt einzeln den Zeiger MN vor, dessen Druckschraube V den Lauf des Umrührers, Fig. 10, regelt.

Aus Fig. 9 ersieht man, dass das Calorimeter ganz nackt Seit einiger Zeit bedient man sich Caloriund isolirt ist. meter mit doppelter Hülle, welche man selbst mit Watte von Schwandaunen u. s. w. umgiebt; man verringert dadurch den Wärmeverlust, macht aber dafür die Messung weit unsicherer. Bei einem nackten Calorimeter hängt der Verlust fast ausschliesslich von dem Unterschied zwischen der Temperatur des Calorimeters und der Umgebung ab. Wendet man aber eine Hülle an, so kann diese, je nach dem Gang der verschiedenen Versuche, sich auf irgend einer intermediären Temperatur befinden und dadurch sehr ungleiche Verlüste herbeiführen. Hat z. B. mein Calorimeter 5° und die Umgebung 0°, so beträgt der Verlust sehr nabe 22 Wärmeeinheiten pro Minute, vielleicht noch mehr; füge ich aber eine Hülle hinzu, so habe ich, selbst wenn das Calorimeter 5° besitzt und die Umgebung auf 0° bleibt, ungleiche Verlüste, je nachdem die Temperatur der Hülle 1, 2, 3 oder 4° ist. Man müste diese intermediäre Temperatur in Rechnung ziehen, was man aber bisher nicht gekonnt hat. Hr. Regnault, mit dem ich über diese Schwierigkeit sprach, sagte mir, dass ihm ein nacktes Calorimeter vorzüglicher schiene, sobald die Versuche eine gewisse Dauer haben müssten, was nun im Allgemeinen bei den meinigen der Fall ist.

Sey M das Wasser-Aequivalent des vollständigen Calorimeters, d. h. mit Einschluß der darin enthaltenen Flüssigkeit, des Umrührers und Thermometers. Man hat dann:  $\dot{M} = PC + r.$ 

wo P das Gewicht der Flüssigkeit, C ihre specifische Wärme und  $\nu$  das Aequivalent des Gefässes, Umrührers und Thermometers.

P bestimmt sich durch Wägungen, mit Rücksicht auf den Gewichtsverlust in Luft; man braucht dazu, wenn es sich um Wasser handelt, dem rohen Gewicht der Flüssigkeit nur ein Tausendstel hinzuzufügen. Wenn das Calorimeter bedeckt ist, kann man, im Allgemeinen, die Verdampfung vernachlässigen. Das von mir angewandte Thermometer hat einen Bereich von mehr als 20 Graden, jeden von etwa 15 Millimetern; aber es finden sich auf ihm auch die beiden festen Punkte vermöge einer Einrichtung, die ich in einer der Academie überreichten Note beschrieb. Es folgt daraus, dass man noch auf Hundertel eines Grades rechnen kann, selbst wenn die Veränderung 15 bis 16 Grade beträgt; diess ist nicht der Fall bei den durch Vergleich graduirten Thermometern. Ist z. B. die Veränderung eben so groß als das zu ihrer Graduirung genommene Intervall, so vermögen sie nicht, wie lang auch ihre Grade seyen, diess Intervall mit mehr Genauigkeit zu geben als das ihnen zum Typus dienende Thermometer von kleinen Graden.

Um die Anfangstemperatur des Calorimeters zu erhalten, folgt man dem Gang des Thermometers vor dem Versuch, indem man den Umrührer in Bewegung setzt; z. B. wird

bei 25',60 abgelesen 207 (willkührl. Scale)

- 29,00 205
- 30,55 204
- 31,80 die Eintauchung gemacht.

Die vorstehenden Beobachtungen geben 203,2 oder 203,25 für die Temperatur im Moment der Eintauchung. Die Un-

sicherheit beläuft sich nur auf 0,005 Grad, und dennoch war die Erkaltung in diesem Fall sehr rasch, denn der Ueberschuss über die umgebende Temperatur betrug 13°,5.

Wenn die Temperatur sich so rasch verändert, muß man beachten, daß das Thermometer immer etwas hinter der Temperatur des Bades zurückbleibt. Durch vorläufige Versuche, wobei etwas heißes Wasser in das Calorimeter gethan war, und der Umrührer regelmäßig functionirte, habe ich ermittelt, daß das Thermometer 3 oder 4 Zehntelminuten gebraucht, um die Temperatur anzunehmen. Hieraus schloß ich, daß die Temperatur des Bades zur Zeit t diejenige sey, welche das Thermometer zur Zeit t+0',3 anzeigt. Im obigen Beispiel reducirt sich hienach die Anfangstemperatur auf 203.

Das Manöver der Eintauchung erregt eine kleine Erwärmung, die ich dadurch in Rechnung ziehe, dass ich dieses Manöver wiederhole, während der Gang des Calorimeters verfolgt wird. Die dabei beobachtete Veränderung liefert das Maass dieser Berichtigung.

Ueberdiess ist für den eingetauchten Theil der Quecksilbersäule eine Berichtigung erforderlich. Sie geschieht durch die Formel:

$$\frac{n \vartheta}{6300-n}$$
;

n ist die Länge des nicht eingetauchten Quecksilbers, gemessen in Graden;  $\vartheta$  der Unterschied zwischen der rohen Temperatur des Bades und der Temperatur des Stiels; endlich  $\frac{1}{6806}$  der Ausdehnungscoëfficient des Quecksilbers in Krystallglas. Diese Berichtigung steigt im Allgemeinen nicht über  $\frac{1}{100}$  Grad.

Bei der Vermengungsmethode legt man gewöhnlich viel Werth auf die Bestimmung der Maximum- und Minimumtemperatur. Was man in Wirklichkeit wesentlich kennen muß, ist: die Temperatur des Bades und die des eingetauchten Körpers für einen gegebenen Zeitpunkt; das Maximum hat nur Interesse, weil man durch dessen Bestimmung diese heiden Temperaturen zugleich bestimmt, da sie dann

beinahe zusammenfallen, wenigstens wenn der eingetauchte Körper die Wärme gut leitet und nur klein von Masse ist. Allein diess ist nur ein besonderer Fall und das Versahren ist mangelhaft, sobald es sich um einen Körper von gewisser Masse und schlechter Leitungsfähigkeit handelt. diess im Allgemeinen der Fall mit den von mir angewandten Substanzen war, so richtete ich es so ein, dass ich ihre Temperatur während ihres Eingetauchtseyns kannte, und unterbrach den Versuch, wenn der Unterschied zwischen dieser Temperatur und der des Bades nur einen kleinen Bruchtheil vom Grade betrug. Der Fehler bei diesem Bruchtheil ist ohne Belang. Da ich mich nicht mit dem Maximum oder Minimum zu befassen brauche und dann die Dauer des Versuches willkührlich ist, so warte ich bis das Quecksilber genau auf einem Theilstrich anlangt, um die Endtemperatur zu nehmen, die dadurch mit sehr großer Genauigkeit bekannt ist. Man macht übrigens, wenn sie stattfindet, die beiden für die Anfangstemperatur angezeigten Berichtigungen.

Erwärmung und Erkaltung des Calorimeters.

Das Schwierigste bei der Mengungsmethode, wenn die Versuche eine gewisse Dauer haben, ist die Bestimung der Wärme, welche das Calorimeter verliert oder von außen gewinnt.

Das Maass dieser Wärme ist  $\int_{0}^{T} v dt$ , worin T die Dauer des Versuchs und v die Geschwindigkeit der Erwärmung oder Erkaltung, gerechnet in Wärmeeinheiten. Betrachten wir zunächst den Fall der Erkaltung; v repräsentirt die Zahl der Wärmeeinheiten, welche in einer Minute verloren gingen, wenn der Temperaturüberschuss constant bliebe. Streng genommen hängt v nicht bloss vom Temperaturüberschuss ab, sondern verändert sich auch mit der Flüssigkeit und den Körpern, die im Calorimeter enthalten sind, mit dem Zustand und den Bewegungen der Luft u. s. w. Wenn aber der Temperaturüberschuss die überwiegende Ursache

bleibt, so werden wir o blos in Bezug auf diese Ursache messen, da wir in jeden einzelnen Fall auf die secundären Ursachen Rücksicht nehmen werden.

Gewöhnlich nimmt man an, dass die Erkaltung eines Calorimeters nach dem Newton'schen Gesetze geschehe, wenigstens wenn der Temperaturüberschuss nicht 10 oder 15 Grad übersteigt. Nach diesem Gesetz würde man haben  $v = Mm\vartheta$ , wo M das Wasser-Aequivalent des Calorimeters,  $\vartheta$  der Ueberschuss für den betrachteten Zeitpunkt und m ein constanter Coëfficient, der sich berechnet nach der Formel:

$$m = \frac{1}{t} (\log A - \log B),$$

wo t die Zeit ist vom Moment, da der Ueberschuss gleich A war, bis zu dem, wo er B wurde; die Logarithmen sind hyperbolische.

Allein in Wirklichkeit ist der Gang der Erkaltung nicht so einfach; m ist nicht constant, die allmälige Abnahme, die man in diesem Werth beobachtet, so wie der Ueberschuss abnimmt, hinterlässt keinen Zweisel über diese Veränderung, welche etwa 0,2 des ursprünglichen Werths beträgt, wenn der Ueberschuss von 15° auf 3° herabsinkt und die Temperatur der Umgebung 3° ist.

Um hiernach den Wärmeverlust zu berechnen, construire ich die Werthe von m graphisch, dabei den Ueberschuss zu Abscissen nehmend; ich eliminire die Unregelmäsigkeiten, indem ich diese Construction für eine gewisse Zahl von Erkaltungsversuchen vornehme; dann entwerfe ich eine Tafel, welche den Verlust in der Minute für jeden Zehntelgrad des Ueberschusses giebt, diesen Ueberschuss berechnet nach der Formel:

$$v = Mm\theta$$
,

in welcher ich m von Grad zu Grad variiren lasse.

Mit den bekannten Gesetzen der Erkaltung durch Strahlung und Luftcontact kann man die Variationen von m berechnen, und zeigen, dass sie in der That von der Ordnung seyn müssen, welche der Versuch ihnen anweist. Die

Erkaltung durch blosse Strahlung folgt für die in Rede stehenden Temperaturüberschüsse sehr nahe dem Newton'schen Gesetz. Der Wärmeverlust aus dieser Ursache kann also durch  $a\vartheta$  vorgestellt werden; der wegen des Lust-contacts kann es, wenn der Druck constant ist, durch  $b\vartheta^{1,233}$ . Man hat also:

$$v = M m \vartheta = a \vartheta + b \vartheta^{1,253}$$

woraus:

$$m = \frac{1}{M} (a + b \theta^{0,233}).$$

Mithin wächst m zwar mit  $\vartheta$ , aber langsam, denn sein veränderlicher Theil ist sehr nahe proportional der vierten Wurzel aus dem Temperaturüberschuss. Bestimmt man dann die Constanten a und b durch zwei Beobachtungen von v, so erhält man die verschiedenen Werthe von m.

Wir bemerken, dass für kleine Intervalle der durch die Formel:

$$v = Mm\vartheta = M\frac{d\vartheta}{dt}$$

berechnete Wärmeverlust sehr wenig abweicht von dem direct gemessenen mittleren Verlust, welcher  $\frac{\partial \vartheta}{\partial t}$  zum Ausdruck hat, wenn  $\partial \vartheta$  die Temperatursenkung während des Zeitintervalls  $\partial t$  bezeichnet, eine Senkung, die genau der Abnahme des Temperaturüberschusses proportional ist, wenn die Temperatur der Umgebung constant bleibt. So kann man fast gleichgültig die Differenzen für die Differentiale nehmen, wenn  $\partial \vartheta$  nicht 1 oder 2 Zehntelgrad übersteigt. Indes ist es gut die in diesem Fall zu machende Berichtigung zu berechnen. Da nun:

$$\frac{d\theta}{dt} = \frac{\theta}{t} (\log \theta - \log \theta')$$

und man hier hat:

$$t = \Delta t$$
 und  $\theta' = \theta + \Delta \theta$ ,

so kommt:

$$v = M \frac{d\theta}{dt} = M \frac{\Delta\theta}{\Delta t} \left\{ 1 + \frac{\theta}{\Delta\theta} \left[ \log \theta - \log (\theta + \Delta\theta) \right] \right\}.$$

Wenn also  $\Delta \theta = 0^{\circ}$ , 1 and  $\theta = 1$ , so ist die zu machen-

chende Berichtigung = 0,0536, d. h. wenn der Temperaturüberschuss einen Grad beträgt, muss man dem durch die Temperatursenkung gemessenen Verlust  $M \frac{\Delta \vartheta}{\Delta t}$  fünf Procent

hinzufügen, um den Verlust  $M\frac{d\vartheta}{dt}$  zu erhalten, der bei constant gebliebenem Temperaturüberschuss stattgefunden hätte. Für  $\vartheta=2^{\circ}$  ist die Berichtigung 2,5 Procent, für  $\vartheta=3^{\circ}$  ist sie 1,7 und endlich für  $\vartheta=4^{\circ}$  kommt sie auf 1 Procent zurück. Für zwei Abtheilungen meines Thermometers, d. h.  $0^{\circ}$ ,23, reducirt sich die Berichtigung, sobald  $\vartheta>6^{\circ}$  auf 1 Proc., und darüber hinaus bleibt sie nahezu constant. Diese Data liefern die Mittel, schnell und ohne Logarithmen eine Tafel für die Erkaltung des Calorimeters zu entwersen.

Sie geben auch das Mittel den Fehler zu berichtigen, welchen man beim Messen der Erkaltung begeht, wenn man, wozu man wohl genöthigt ist, das Integral fodt durch eine Summe ersetzt; zugleich überheben sie At sehr klein zu nehmen, d. h. jeden Augenblick das Thermometer zu beobachten. Gesetzt z. B., man müste bei einem Erkaltungsversuch den Wärmeverlust berechnen, ohne das Aequivalent des Calorimeters zu kennen. Dazu brauchte man nur das Thermometer bei jeder Abtheilung oder bloss von zwei zu zwei zu beobachten, sobald der Ueberschuss größer als ·6 Grad ist; diess giebt 3 oder 4 Minuten für die Intervalle 1. Sobald man hierauf mit der Erkaltungstafel  $\sum v \Delta t$  berechnet hat, zieht man 100 von dieser Summe ab, wenn der Ueberschuss über 6 Grad geblieben ist, und wenn er geringer ist, macht man übereinstimmend mit dem Vorhergesetzten analoge Berichtigungen. Hier sind die Berichtigungen subtractiv, weil zwischen zwei Beobachtungen der Unterschied abnehmend ist, während die Tafel ihn constant voraussetzt.

Wenn die Erkaltung sehr rasch ist, wie diess zu Anfange der Versuche geschieht, wo man einen kalten Körper in das Calorimeter bringt, so zeichnet man die Zeit von

5 zu 5 Abtheilungen auf, oder selbst nur von 10 zu 10; man nimmt die mittleren Ueberschüsse und multiplicirt die verslossenen Zeiten mit den diesen mittleren Ueberschüssen entsprechenden Verlüsten. Diess gründet sich darauf, dass die Curve der Temperaturüberschüsse zwischen zwei benachbarten Coordinaten, d. h. für kleine Werthe von  $\Delta t$ , beinahe eine gerade Linie ist.

Kurz man sieht, wie man mit der Erkaltungstabelle den Verlust des Calorimeters im Allgemeinen berechnen könne; allein bei jeder besonderen Vorrichtung, wenn man mit der Höhe der Flüssigkeit, der Natur derselben, dem Volume der eingetauchten Körper u. s. w. Abänderungen vornimmt, ist es nöthig, eine specielle Tafel zu entwerfen, oder wenigstens, nachdem das Temperaturgleichgewicht hergestellt ist, die Versuche zu verlängern, damit man die Verlüste direct messe und sehe, welche Berichtigung man in dem besonderen Fall, in dem man sich befindet, an der Tafel anbringen müsse.

Ich habe nur den Fall der Erkaltung betrachtet; der der Erwärmung wird auf analoge Weise behandelt. Im Allgemeinen kann man, unter Vorbehalt einer Berichtigung, auf den Fall der Erwärmung eine Tafel anwenden, die für die Erkaltung construirt worden war.

## Specifische Wärme des Eises.

Ich habe die specifische Wärme des Eises auf dreierlei Weise gemessen: 1) durch die Erkaltung, welche Eis von etwa — 20° C. in einer Flüssigkeit bewirkt, in der es sich erwärmt, ohne zu schmelzen; — 2) durch das Gewicht des Eises, welches es in Wasser von 0° hervorbringt; — 3) Durch die Erkaltung, welche es in einer Wassermasse veranlasst, die es nach der Erwärmung desselben zu schmelzen im Stande ist.

#### Erstes Verfahren. Blofse Erwärmung.

Diess Versahren, welches das directeste ist, ersordert besondere Umstände. Die Temperatur der Umgebung darf wenig über 0° seyn, damit das Calorimeter, welches sich unterhalb dieser Temperatur befindet, wenig Wärme bei dem Versuch empfange. Vor allem muss die Lust trocken seyn, damit das Calorimeter, wenn es sich einige Grade erkaltet hat, nicht mit Thau beschlage.

Seyen M das Aequivalent des vollständigen Calorimeters; — T und T' seine Temperaturen zu Anfang und Ende; — m das Gewicht des Eises; — c dessen specifisches Gewicht; — t und t' dessen Temperaturen zu Anfang und Ende; —  $\mu$  das Aequivalent des Gefäses, welches das Eis enthält; und a die während des Versuchs empfangene Wärme.

Die von dem Eise und dem dasselbe einschliefsende Gefäss empfangene Wärme ist gleich der dem Calorimeter sehlenden, plus der von aussen hinzugekommenen. Man hat also:

$$(mc + \mu)(t'-t) = M(T-T') + a$$

woraus:

$$c = \frac{M(T-T')+a}{m(t'-t)} - \frac{\mu}{m}.$$

Wie T, T', a und  $M = PC + \nu$  bestimmt werden, habe ich bei Beschreibung des Calorimeters gesagt.

Um vom Eise ein wohl bekanntes Gewicht zu haben, lasse ich destillirtes Wasser gefrieren in einer cylindrischen Flasche von dünnem Messingblech Fig. 12, Taf. II, die mehr als 130 Grm. Eis fast, obwohl ihr Aequivalent kaum 2 Grm. Wasser beträgt. In der Axe des Eiscylinders befindet sich ein Thermometer mit langem Behälter, dessen Aequivalent, für den eingetauchten Theil, mit in  $\mu$  begriffen ist. Ich ließ Wasser mit der gehörigen Vorsicht gefrieren, und versicherte mich, dass der Nullpunkt des Thermometers sich nicht durch die Zusammendrückung geändert habe.

Die Flasche ist in einem Besteck von dünnem Messingblech enthalten, und dieses verschlossen durch einen Pfropf, welches das Thermometer durchlässt, Fig. 13. Diess Besteck, getragen von drei sehr dünnen Füssen, steht in einem Erkaltungsapparat, Fig. 14, Taf. II, gebildet von drei einander einschließenden Weissblechgefäßen. Das innere Gefäß enthält das Kältegemisch, in welches das Besteck mit der Flasche versenkt wird; das mittlere Gefäß bildet eine Hülle von isolirender Luft; und das äußere Gefäß enthält Eis, wenn die Temperatur der Umgebung eine höhere ist. Das Ganze ist verschlossen durch einen verdoppelten Deckel, welcher in das innere Gefäß eingreift und gleichfalls mit dem Kältegemisch gefällt ist. Dieser Deckel hat drei Tubulaturen, eine für das Thermometer des Kältegemisches, eine für das Thermometer des Eises und eine für den Umrührer.

Als Kältegemisch wende ich meistens das von Kochsalz und gestoßenem Eise an. Wendet man in dem obigen Apparat ein recht trocknes Gemisch von 2 Pfund Eis und Salz an, so hat man drei Stunden hindurch eine feste Temperatur von —21°,3 C., selbst wenn die umgebende Temperatur einige Grade über Null ist. Die Temperatur von — 21°,3 C. ist die niedrigste, die man mit diesem Gemisch erlangen kann, denn ich habe mich versichert, daß es der Schmelz- und Gefrierpunkt des mit Kochsalz gesättigten Wassers ist.

Nach etwa zwei Stunden herrscht zwichen den Angaben  $\tau$  und  $\tau'$  der Thermometer des Eises und des Gemenges nur ein Unterschied von 0,2 bis 0,3 Grad. Dann nehme ich  $t = \tau - 0,6 (\tau - \tau')$ 

als Mitteltemperatur des Eises. Diess stützt sich darauf, dass, wenn die Temperaturveränderung beinahe dem Abstand von der Axe proportional ist, die Mitteltemperatur des Cylinders diejenige seyn muss, welche, von der Axe aus, bei 0,7 des Radius stattfindet oder bloss bei 0,6 wegen der aus der Flasche und dem Besteck gebildeten Doppelhülle.

Sobald man durch vorläufige Versuche den vergleichenden Gang der Thermometer in dem Eise und dem Gemische kennt, kann man das in dem Eise fortlassen, was den Werth von  $\mu$  vereinfacht.

Die Endtemperatur t' des Eises in dem Calorimeter be-

stimmt sich durch denselben Process, jedoch mit dem Coefficient 0,7, weil hier kein Besteck vorhanden ist. Uebrigens steigt hier der Unterschied zwischen dem Thermometer des Eises und dem des Bades nicht auf 0,1 Grad.

Die von der Fläche während des Eintauchens, das höchstens drei Secunden dauert, erlangte Wärme, kann auf 6 Einheiten geschätzt werden. Denn da die Oberstäche der Flasche 0,26 von der des Calorimeters ist, so wird die Flasche etwa 0,013 von dem aufnehmen, was der Calorimeter in einer Minute aufnimmt. Diess macht 1,4 Wärme-Einheiten, da der Temperaturunterschied hier 20° ist. Durch Versuche habe ich gefunden, dass die Flasche etwa 1 Milligramm Wasserdampf in der Secunde condensirte; diess macht 1,6 oder im Ganzen 3 Wärmeeinheiten. Allein wegen der Bewegung verdopple ich diese Zahl. Vermöge des Gewichts des Eises beträgt die aus diesen 6 Wärmeeinheiten entstehende Temperaturerhöhung höchstens 0,1 Grad, und diess vergrößert den Werth von c um ein halbes Hundertel; wir werden indess diese Berichtigung nur an dem Mittel anbringen.

Hier nun die Tafel von fünf Versuchen, angestellt die beiden ersten mit Terpenthinöl, die drei anderen mit hinreichend gesalzenem Wasser, damit es bei der Endtemperatur nicht gefriere. Weiterhin wird man sehen, wie die specifische Wärme beider Flüssigkeiten bestimmt wurde.

Specifische Wärme des Eises durch Erwärmung im Terpenthinöl und Salzwasser.

tuingi und Saizwasser,							
	I.	II.	III.	IV.	V.		
$oldsymbol{p}$ .	914grm.,5	924,3	1112,6	1114,2	1120,9		
. <b>C</b> .	0w,416 <sup>1</sup> )	0.416		0,950	0,950		
91.	16grm.,7	16,7	16,7	16,7	16,7		
<b>T</b> .	2°,623	2,377	0,175	-0.081	0,728		
$m{T}'$	-0°,721	<b> 0,967</b>	-1,213	-1,377	-0,623		
a	98 <b>w</b> ,5	86,6	<b>55</b>	6	6		
m	133grm.,5	133,5	133,6	133,6	133,5		
, t	-20°,8	-21,2	-21,1	-21,2	-21,25		
<i>i i</i> '	$-0^{\circ},8$	- 1,1	<b>— 1,3</b>	-1,4	-0,65		
μ	4grm.,6	4,6	4,6	4,6	4,6		
c,	0 <sup>w</sup> ,499	0,495	0,508				
Dauer	9',8	10,4	12,5	22,8	22,7		
Umgeb. Temp.	10,8	1,1	- 2,2	<b>— 1,2</b>	- 0,4		

<sup>1)</sup> Das w bedeutet Wärmeeinheiten (calories).

Im Mittel geben diese Versuche 0,4992 für die specifische Wärme des Eises zwischen — 1° und — 21° C. Ein halbes Hundertel ist diesem Werthe hinzuzufügen, um die Wärme in Rechnung zu ziehen, die während der Operation des Eintauchens aufgenommen ward. Diess giebt:

$$c = 0,5017.$$

Das Salzwasser enthielt  $67^{\text{srm.}}$ ,5 Kochsalz auf 1000 Grm. Wasser. Seinen Gefrierpunkt fand ich bei  $-3^{\circ}$ ,7 C.; durch Ueberschmelzung sank er weit tiefer, aber er stieg wieder auf diesen Punkt als man durch Bewegung des Thermometers das Gefrieren veranlaßte. Die specifische Wärme desselben zwischen  $+2^{\circ}$  und  $-2^{\circ}$  C. wurde gemessen, indem man eine mit reinem Wasser gefüllte Flasche von Messingblech bei einer bekannten Temperatur in das Calorimeter brachte.

Die vom Salzwasser und Calorimeter aufgenommene Wärme ist gleich der von dem Wasser und der Flasche abgegebenen Wärme plus der von aussen gekommenen Wärme. Man hat also:

$$(PC+r)(T'-T)=(m+\mu)(t-t')+a,$$

woraus:

$$C = \frac{(m+\mu)(t-t')+a}{P(T'-T)} - \frac{\nu}{P}.$$

Die specifische Wärme des Terpenthinöls wurde durch denselben Process bestimmt. Folgendes sind die mit beiden Flüssigkeiten angestellten Versuche.

Specifische VVärme in der Nähe von Null.

Rectif. Terpenthinöl.				: Kochsalz 6,75.
I.	II	Data des Versuchs.	I.	II.
145,4	145,3	m	146,05	147
4	4	μe	4	4
21,17	21,2	ť	20,8	21,7
5,49	4,5	t'	0,4	2,6
-223,3	-172,5	a	<b>—101</b>	<b>— 137</b>
928,6	937,2	P	1093,9	1120,5
0,063	<b>— 1,312</b>	$oldsymbol{T}$	0,381	2,380
5,345	4,361	$oldsymbol{T}'$	<b>- 2,422</b>	-0.172
16,7	16,7	ν	16,7	16,7
0,4143	0,4178	$\boldsymbol{C}$	0,9498	0,9458
<b>40</b> ′	42'	Dauer	21'	16',9
3,6	3,1	Umgeb. Temp.	1,7	0,15

Hiernach nehme ich C=0.416 als specifische Wärme des Terpenthinöls bei etwa  $+2^{\circ}$ .

Was das Salzwasser betrifft, so giebt das Mittel aus den beiden Versuchen C = 0.9478. Nun ist die mittlere specifische Wärme des Kochsalzes und Wassers nach Regnault's Bestimmungen des Kochsalzes:

$$\frac{mc+m'c'}{m+m'} = \frac{100+6,75\times0,214}{106,75} = 0,950,$$

also ziemlich identisch mit dem Ergebniss der obigen Versuche. Hienach nehme ich C=0.950 an.

Zweites Verfahren. — Erwärmung durch Gefrieren des Wassers.

Dieses zuerst von Clément und Désormes angewandte Verfahren besteht darin, dass man das zuvor erkaltete Eis in Wasser von Nullgrad taucht und die specifische Wärme aus dem Gewicht des gebildeten Eises herleitet.

Es seyen: M das Gewicht des angewandten Eises; -t, T seine Temperatur zu Anfang und Ende; -c seine specifische Wärme;  $-\mu$  das Aequivalent des dasselbe enthaltenden Gefässes; -m das Gewicht des gebildeten Eises.

Die von dem Eise und dem dasselbe enthaltenden Gefäß aufgenommene Wärme ist gleich der latenten Wärme des gebildeten Eises. Man hat also:

$$(Mc + \mu)(T-t) = 79,25 m$$

woraus:

$$c = \frac{79,25 m}{M (T-t)} - \frac{\mu}{M}.$$

Ich operirte wie zuvor mit einem Eiscylinder in einer sehr dünnen Messinghülle; M, T, t und  $\mu$  wurde wie erwähnt bestimmt. Was m betrifft, so wurde es hergeleitet aus der Gewichtsvermehrung der entweder abgetropften oder abgewischten Flasche. Das Wasser von  $0^{\circ}$  befand sich in dem mittleren Gefäs des Erkaltungsapparats, dessen inneres Gefäs man fortgenommen hatte. Die äußere Hülle und der Deckel enthielten zerstoßenes Eis, so das ein vollständiger Umschluß von  $0^{\circ}$  vorhanden war, bis auf

die engen, die Thermometer durchlassenden Tubulaturen und einen Draht, an welchem die Flasche mitten in der Wassermasse hing.

Nach verschiedenen Proben zur Abänderung dieses Verfahrens erkannte ich, dass es sehr mangelhaft ist, was die folgenden Versuche wohl erweisen werden.

No. des Versuchs.	М.	m.	t.	<b>T.</b>	μ.	e.	Dauer.
1	80	18,2	-26,4	-0,2	7	0,6	12' 26'
2 3	129 135	35 29	-34 -25	$-0.2 \\ -0.2$	4,5 3,5	0,6 0,668	38'
4	137,4	56,9	-32,4	$-0,\overline{2}$	4	0,984	4h
5	141,3	66,7	-20,2	-0,2	2,1	1,842	26ь

Man sieht, der Werth von c ist desto beträchtlicher, je länger man die Eintauchung fortgesetzt hat; man ist also zu der Annahme genöthigt, das unbegränzt Eis gebildet werde. Es scheint, die durch diese Bildung entwickelte Wärme gehe mittelst des Wassers zu dem Eise über, welches die Hülle ausmacht. Ich habe mich übrigens versichert, dass die Gewichtsvermehrung nicht von einer blossen Tränkung des die Flasche bekleidenden Eises herrührt. Dieses Eis erfordert beinahe 79 Wärmeeinheiten zum Schmelzen.

Hr. Regnault, mit dem ich über diese unbegränzte Eisbildung sprach, sagte mir, man müßte dieses Phänomen dem an die Seite stellen, welches in einer gesättigten Salzlösung vorgeht, wo man die großen Krystalle sich auf Kosten der kleineren vergrößern sieht.

Clément und Désormes setzten die Eintauchung zwei Stunden lang fort. Ihre Versuche gaben c=0.78, ein viel zu großes Resultat.

Drittes Verfahren. - Erwärmung und Schmelzung.

Bei diesem Verfahren wird das zuvor erkaltete Eis mit einer Wassermasse in Beziehung gesetzt, die es nicht allein zu erwärmen, sondern auch zu schmelzen vermag.

Behalten wir die beim ersten Verfahren gebrauchten

Bezeichnungen bei, und bezeichnen mit l=79,25 die zum Schmelzen des Eises erforderliche Wärme, so haben wir:

$$-mct + ml + mt' + \mu(t'-t) = M(T-T') + a,$$

woraus:

$$c = \frac{M(T-T') + a - \mu(t'-t) - m(t+t')}{-mt}.$$

Die Versuche wurden wie beim ersten Verfahren angestellt, nur dass das Calorimeter reines Wasser enthielt.

Specifische VVärme des Eises durch Erwärmung und Schmelzung.

	I.	II.	111.	IV.	V.
M	1000	983,3	1083,3	1083,3	966
$oldsymbol{T}$	20,756	21,786	20,524	18,130	15,39
$oldsymbol{T'}$	6,859				
a	<b>— 360</b>	-623	-921,6	28,4	<b>— 36,6</b>
m	139,54	140	70,3	140,3	137
<b>t</b>	_ 21,08	19,7	<b>— 19,8</b>	<b>—</b> ` 19,7	<b>— 20</b> `
, <b>t'</b>	6,75	7,3	13	5,8	2,30
$\mu$	2	1,9	1,8	1,9	2,7
· <b>c</b>	0,503			0,486	0,502
Dauer	63'	78'	26'	55 <sup>'</sup>	4',5
Umgeb. Temp.	7°,3	7°,3	80	7°,8	50,6

Der letzte Versuch wurde mit Schnee angestellt, in einem Metallkorb, der als Umrührer diente. Die Temperatur des Schnees im Kühlapparat war durch zwei Thermometer gegeben, einem in der Mitte der Masse, und einem nahe an ihrer Obersläche. Der Unterschied im Moment des Eintauchens betrug 0°,4; man nahm das Mittel. Bei den übrigen Versuchen wurde die Anfangstemperatur des Eises aus der Kältemischung hergeleitet, und zwar nach der beim ersten Verfahren angezeigten Regel. Was die Endtemperatur betrifft, so wurde sie durch ein Thermometer angegeben, welches man erst am Schlusse des Versuchs, als das Temperaturgleichgewicht beinahe hergestellt war, in die Flasche gesteckt hatte.

Das Mittel aus fünf Versuchen ist 0,5022, oder 0,5057, wenn man, wie gesagt, die während des Eintauchens aufgenommene Wärme in Rechnung zieht. Das erste Ver-

fahren gab 0,5017. Ich nehme C = 0,504 als Mittel beider Verfahrungsarten.

Die latente Schmelzwärme einer selben Substanz ist nicht constant.

Wir sind nun im Stande die Constante n der Formel  $(n+t)\delta = l$ 

zu bestimmen und wollen es thun. Die specifische Wärme des flüssigen Wassers ist C=1. Für das Eis fanden wir so eben c=0,504; daraus ist  $\delta=C-c=0,496$  und folglich n=159,8, weil hier t=0. Die Formel wird also:

$$(160+t)\delta=l.$$

Ehe wir sehen, ob diese Formel die latente Wärme anderer Substanzen als Wasser gebe, wollen wir zeigen, daßs die latente Wärme des Wassers variabel ist, und diese variable Wärme durch die obige Formel gegeben wird.

Aus den Versuchen der HH. de la Provostage und Desains und aus den bekannten Principien der latenten Wärme folgt, dass I Kilogramm Wasser bei Nullgrad 79,25 Wärmeeinheiten entbindet, wenn es erstarrt. Ich sage nun, wenn die Erstarrung bei einer niedrigeren Temperatur geschieht, so ist die entwickelte Wärme geringer. Betrachten wir nämlich 1 Kilogrm. Eis bei - 10° C.; um es auf 0° zu erheben, müssen wir ihm 5 Wärmeeinheiten geben, weil die specifische Wärme des Eises beinahe 0,5 ist. Um es hierauf zu schmelzen, bedarf man 79,2 Wärmeeinheiten, im Ganzen 84,2. Führen wir nun diese Wassermasse auf ihren ursprünglichen Eiszustand von — 10° zurück; dazu hat man ihm, welchen Gang man auch einschlage, 84,2 Wärmeeinheiten zu nehmen. Erkalten wir nun dieses Wasser mit der nöthigen Vorsicht, so sinkt es auf -10°, ohne zu erstarren, und während dieser Temperatursenkung verliert es 10 Wärmeeinheiten. Mithin kann es durch den Act der Erstarrung nicht mehr als 74,2 verlieren, und diess ist die latente Wärme des flüssigen Wassers bei - 10° C., sehr verschieden von 79,2, der latenten Wärme bei 0°.

Im Allgemeinen: ist  $\delta$  der Unterschied der specifischen Wärmen des Wassers und des Eises, so wird die latente Wärme des flüssigen Wassers bei —  $t^0$  gegeben durch die Formel:

$$79,25-t\delta=l,$$

welche, wie man sieht, in die allgemeine Formel eintritt, wenn man schreibt:

$$\left(\frac{79,25}{\delta}+t\right)\delta=l.$$

Denn t nimmt das Zeichen an, welches die Frage verlangt.

Man erblickt hier einen physischen Sinn der Constante; allein für den Augenblick sagen wir nur, dass die Formel die latente Wärme des Wassers variabel giebt für die verschiedenen Temperaturen, bei denen die Gestarrung geschehen kann.

Bei allem diesem nahm ich implicite an, dass das Wasser, so lange es slüssig bleibt, auch dieselbe specifische Wärme behalte, oder wenigstens nicht die des Eises annehme. Eine solche Aenderung der specifischen Wärme, ohne Aenderung des Aggregatzustandes, wäre auch gegen alle Analogien. Indess da mich Hr. Pouillet aufgefordert, hierüber keinen Zweisel übrig zu lassen, so habe ich die solgenden Versuche angestellt.

Ich füllte ein langhälsiges Glaskölbchen, das 30 oder 40 Grm. fassen konnte, mit destillirtem Wasser, befestigte in der Mitte desselben ein Thermometer, und nachdem ich durch Kochen die Luft ausgetrieben, fügte ich eine Schicht Leinöl hinzu, brachte das Ganze in den Kühlapparat, und zwar in dessen inneres Gefäß, welches leer war, während das Kältegemisch sich in dem mittleren Gefäß befand. Auf diese Weise befand sich das Wasser schwebend in einem Raume, dessen Temperatur unter Null war, und in dem es langsam erkaltete. Man kann das Erkalten noch mehr verlangsamen, wenn man dem Kölbchen eine Umhüllung giebt oder auch den Deckel fortläßt. Wenn das Thermometer nicht mehr als einige Grade über Null angiebt, folge ich dem Gang der Erkaltung mit einem Fernrohr und einem

Chronograph. Hier den Gang zweier Versuche. Die angegebenen Zeiten sind die, welche das Thermometer zum Durchsinken einer Abtheilung gebrauchte. Der Nullpunkt dieses Thermometers liege auf 204,5. Eine Abtheilung ist = 0°,407.

Thermometer No. 23.	I.	II.	Thermometer No. 23.	I.	II.
210	28"	70"	200	42	92
209	<b>33</b>	70	199	42	91
208	<b>33</b>	71	198	42	92
207	35	74	197	47	100
206	<b>36</b>	76	196	45	96
205	35	74 .	195	54	101
204	<b>38</b>	77	194	54	103
203	<b>39</b>	81	193	<b>54</b>	109
202	<b>39</b>	82	192	54	109
201	41	83		•	

In diesen beiden Versuchen sieht man durchaus nichts besonderes beim Durchgang durch den Nullpunkt; offenbar müßte aber, wenn dort die specifische Wärme des Wassers der des Eises gleich würde, eine Beschleunigung in der Erkaltung eintreten, und dieß geschieht nicht.

In dem Versuch I fand die Gefrierung zwischen 195 und 194, d. h. bei —4°, statt; im Versuch II, wo zur Verlangsamung der Erkaltung eine Hülle vorhanden war, sank das Thermometer, von 191,5 an, plötzlich um 0°,3, und darauf stieg es in einem Augenblick auf 204,5. Der niedrigste Punkt war also —5°,4 C., durch eine langsamere Erkaltung kam ich schon auf —7°,2 C. Hr. Despretz hat gezeigt, dass man zu einem noch tieferen Punkt gelangen kann; hier war das Wasser schlecht von Lust befreit.

Das Wichtigste ist: dass der Erkaltungsgang beim Durchgang durch den Nullpunkt keine Aenderung erleidet, und daraus ist man berechtigt zu schließen, wenigstens wenn man nicht in unwahrscheinliche Voraussetzungen fallen will, dass auch die specifische Wärme ungeändert bleibt.

Dieser Schlus wird bestätigt durch die vorhin gemachte Messung der specifischen Wärme des Salzwassers; wir fanden sie zwischen 0° und — 2° gleich 0,950, und zwischen

0° und +2° gleich 0,946, d. h. unter und über Null beinahe gleich. Da nun diese specifische Wärme genau die des Wassers und des Salzes einzeln genommen ist, so sieht man, dass das Wasser, wenn es unter Null im slüssigen Zustande bleibt, auch seine specifische Wärme behält.

Ohne für jetzt zu untersuchen, bis wie weit die Constanz der specifischen Wärme sich erstrecke, können wir behaupten, dass die latente Schmelzwärme, deren Unveränderlichkeit man bisher nicht in Zweisel gezogen hat, für einen und denselben Körper veränderlich ist, je nach der Temperatur, bei welcher die Aenderung des Aggregatzustands vor sich geht. Bezeichnet man diese veränderliche Größe mit l, den Unterschied der specifischen Wärmen im starren und slüssigen Zustande mit  $\delta$ , und die Temperatur, bis zu welcher der Körper bei der ansangenden Erstarrung herabgesunken ist, mit t, so hat man, wenigstens für das Wasser:

 $(160+t)\delta=l.$ 

(Schluss im nächsten Heft.)

VII. Ueber das specifische Gewicht der Thonerde, Beryllerde, Magnesia und des Eisenoxyds; von Heinrich Rose.

Die auffallenden Resultate, welche ich bei den früheren Bestimmungen über die Dichtigkeit der Titansäure, so wie bei den späteren über die der Niob-, Pelop-, und Tantalsäure erhalten hatte, wenn ich diese metallischen Säuren verschiedenen Temperaturen aussetzte, bei denen sie aber ihren Aggregatzustand nicht veränderten, veranlasten mich, noch andere Oxyde ähnlichen Versuchen zu unterwerfen. Ich wünschte diese Untersuchungen noch zu vervielfältigen, aber anderweitige Beschäftigungen erlauben es mir nicht, in der nächsten Zeit sie wieder ausnehmen.

#### Thonerde.

Wenige Oxyde bieten so viele Schwierigkeiten bei der Bestimmung der Dichtigkeit dar, wie die künstlich bereitete Thonerde. Die Schwierigkeiten beruhen vorzüglich darauf, das Quantitäten von einigen Grammen sehr schwer zu wägen sind. Wenn eine selbst ziemlich stark geglühte künstlich bereitete Thonerde nach dem völtigen Erkalten mit Wasser übergossen wird, so erwärmt sie sich bedeutend. Sie scheint ein Hydrat zu bilden, und wenn man sie daher unter Wasser wägt, so wird durch Vergleichung des Gewichts unter Wasser mit dem Gewicht der Thonerde in der Lust wahrscheinlich nicht das richtige Gewicht der Menge des verdrängten Wassers erhalten. Die meisten Bestimmungen des spec. Gewichts der Thonerde können daher nicht unbedingt richtig seyn.

Die künstlich bereitete Thonerde muß lange und anhaltend über der Spirituslampe geglüht werden, wenn man ein nur einigermaßen constantes Gewicht erhalten will. 4,156 Grm. einer solchen Thonerde von sehr reiner Beschaffenheit zeigten ein spec. Gewicht von 3,87 bis 3,899. Die Erwärmung dieser Thonerde mit Wasser war sehr bedeutend. Eine krystallinische Form konnte unter dem Mikroskope bei der Thonerde nicht bemerkt werden.

Dieselbe Thonerde wurde einem sechsstündigen Kohlenfeuer in einem gut ziehenden Windosen unterworsen. Sie hatte dadurch einige Milligramme am Gewicht abgenommen, doch konnte diess mit großer Gewissheit nicht behauptet werden, da auch diese Thonerde, wie die, bloß über der Spirituslampe geglühte, mit gehöriger Genauigkeit nicht gewogen werden konnte.

3,908 Grm. zeigten ein spec. Gewicht, das zwischen 3,750 bis 3,725 schwankte.

Die Thonerde also, welche dem Kohlenfeuer ausgesetzt worden war, hatte eine geringere Dichtigkeit, als die nur über der Spirituslampe geglühte. Aber alle diese Bestimmungen sind schwankend, nicht nur weil das absolute Gewicht der Thonerde nicht mit großer Genauigkeit bestimmt werden konnte, sondern auch weil selbst die durch Kohlenfeuer geglühte Erde sich noch stark erwärmte, als sie mit Wasser angerührt wurde.

Die Thonerde wurde darauf dem Feuer des Porcellanofens ausgesetzt. Sie nahm dadurch bedeutend an Volumen ab, war aber nicht zusammengesintert. Unter dem Mikroskop konnte in ihr bei oft wiederholten Untersuchungen eine krystallinische Structur nicht wahrgenommen werden, wenigstens nicht deutlich.

Auch Hr. Ehrenberg, der auf meine Bitte diese Thonerde einer mikroskopischen Untersuchung unterwarf, konnte keine Krystalle in ihr erkennen. Als er sie indessen im polarisirten Lichte mit dem Mikroskope untersuchte, zeigte sie Farben, die allerdings auf eine krystallinische Structur schließen lassen.

Als diese Thonerde mit Wasser angerührt wurde, so wurde dadurch keine Wärme entwickelt; auch konnte das absolute Gewicht mit großer Genauigkeit genommen werden, so daß also die genaue Bestimmung des spec. Gewichts keine Schwierigkeiten hatte.

3,797 Grm. zeigten das spec. Gewicht von 3,999.

Es ist Ebelmann und Gaudin geglückt, die Thonerde zu schmelzen und zu krystallisiren. Die Krystalle haben die Form des Corunds; das spec. Gewicht derselben ist aber nicht bestimmt worden.

Das spec. Gewicht der künstlich bereiteten und in der Natur vorkommenden reinen Thonerde wird verschieden angegeben. Nur nach Mohs und Breithaupt ist die Dichtigkeit des Corunds ähnlich der, wie ich sie bei der im Porcellanofen geglühten Thonerde gefunden habe, nämlich 3,944 und 4,009. Nach Royer und Dumas ist das spec. Gewicht der Thonerde nach heftigem Glühen bei 4° im luftleeren Raume 4,152. Nach Brisson und Muschenbroeck aber ist das spec. Gewicht des Rubins und Sapphirs bedeutend leichter, nämlich 3,531 und 3,562 ¹).

<sup>1)</sup> Gmelin's Handbuch der Chemie, Bd. 2, S. 292.

Graf Schaffgotsch hat über das spec. Gewicht der in der Natur vorkommenden Thonerde eine Reihe von sehr genauen Untersuchungen angestellt, welche er mir mitgetheilt hat.

- 1) Ein Corundkrystall aus China von 26,311 Grm., von röthlichgrauer Farbe, zeigte das spec. Gewicht von 3,899 bei 15°,5 R.
- 2) Ein anderer Corundkrystall, eben daher, von 47,7135 Grm. graulichweis, zeigte das spec. Gewicht von 3,929.

Beide Krystalle waren sichtlich durch Glimmer verunreinigt, konnten auch Höhlungen enthalten, woher wohl die niedrige Dichtigkeit herzuleiten ist.

- 3) Ein anderer Corundkrystall aus China von 12,103 Grm., von bräunlichgrauer Farbe, zeigte das spec. Gewicht von 3,974.
- 4) Ein Sapphir von Ceylon, achteckig geschliffen, durchsichtig, von schöner blauer Farbe, hatte das spec. Gewicht von 3,9998.
- 5) Ein Sapphir von Ceylon, oval geschliffen, durchsichtig und von blas blauer Farbe, zeigte das spec. Gewicht von 4,0001.
- 6) Neun Rubine, auf verschiedene Weise geschliffen, durchsichtig von schön rother Farbe, hatten das spec. Gewicht von 3,994.
- 7) Der Corund vom Versuch 3) wurde im Stahlmörser zerkleinert, gesiebt und durch Digestion mit Chlorwasserstoffsäure gereinigt. Das ungeglühte Pulver zeigte das spec. Gewicht von 4,0067 bei 14° R.
- 8) Dasselbe Pulver wurde über der Spirituslampe während 3½ Stunden heftig geglüht. Es zeigte das spec. Gewicht 3,989.
- 9) Von demselben Pulver wurde das spec. Gewicht in einem Glässläschehen nach Klaproth's Methode genommen. Dasselbe zeigte sich 4,008 bei 13°,5 R.

Die Resultate der Versuche, welche Graf Schaffgotsch über die Dichtigkeit der in der Natur vorkommenden Thonerde erhalten hat, stimmen, wie man sieht, vollkommen mit dem überein, das ich von der künstlich dargestellten Thonerde, welche der Hitze des Porcellanofens ausgesetzt gewesen war, erhalten hatte. Ob die Dichtigkeit der Thonerde größer wird, wenn sie einem noch höheren Wärmegrade ausgesetzt wird, wie dieß aus den Versuchen von Royer und Dumas sich zu ergeben scheint, lasse ich unentschieden, da mir das Feuer des Porcellanofens der höchste Wärmegrad zu seyn scheint, welchem man Substanzen in nicht zu kleinen Mengen in Platintiegeln aussetzen kann.

Nach Berzelius ist das Atomgewicht der Thonerde 641,8. Nimmt man das specifische Gewicht der Thonerde zu 4 an, so ist das Atomvolum der Thonerde nach dieser Dichtigkeit 160,45.

### Beryllerde.

Ammoniak durch Erhitzung als basisch kohlensaure Beryllerde gefällt worden. Diese bildet ein leichtes Pulver, das bei der mikroskopischen Besichtigung sich unkrystallinisch, wenigstens sehr zweifelhaft krystallinisch, erwies. Es löste sich unter nicht sehr bedeutender Kohlensäuregasentwicklung langsam in Chlorwasserstoffsäure zu einer klaren Flüssigkeit auf.

Nach dem Glühen über der Spirituslampe bildet die Beryllerde ein lockeres Pulver, lockerer als gebrannte Magnesia, das, unter dem Mikroskop besichtigt, sich unkrystallinisch zeigte. Mit Wasser angerührt, erzeugt sie keine Wärme, wie die Thonerde unter ähnlichen Umständen. In Chlorwasserstoffsäure ist sie sehr schwerlöslich, und in der Kälte fast gar nicht löslich.

Wegen der großen Lockerheit des Pulvers konnte man das spec. Gewicht deshalb nicht mit der größten Sicherheit bestimmen, weil man nur kleine Mengen zur Bestimmung desselben anwenden konnte. Bei Anwendung von 0,998 Grm. zeigte sich das spec. Gewicht zwischen 3,090 und 3,083 schwankend.

Die Beryllerde von dieser Lockerheit wurde dem Feuer Poggendorst's Annal. Bd. LXXIV. 28

des Porcellanosens ausgesetzt. Sie war dadurch in eine zusammengebackene Masse verwandelt worden, die ein äusserst geringes Volum einnahm, sich aber leicht im Agatmörser zerdrücken ließ. Unter dem Mikroskop besichtigt, bestand sie aus lauter schönen ausgebildeten Krystallen, welche sechsseitige Prismen bildeten, und wie es nach der Meinung meines Bruders schien reguläre, wie sie der Corund zeigt.

3,365 Grm. zeigten das spec. Gewicht von 3,021 bei 9° C.

Es musste mir in der That eine sehr auffallende Erscheinung seyn, dass das überaus lockere Pulver der schwach geglühten Beryllerde eine größere Dichtigkeit zeigte, als die im Porcellanofen geglühte, welche gegen jene ein scheinbar weit geringeres Volumen einnahm. Ich habe zwar bei der Vergleichung des spec. Gewichts von Substanzen, die verschiedenen Wärmegraden ausgesetzt worden waren, ähnliche Bemerkungen zu machen Gelegenheit gehabt, nie aber war der Contrast des scheinbaren Volums mit dem wirklichen größer als bei dieser schwach und stark geglühten Beryllerde. Nur die größere Dichtigkeit der minder stark gebrannten Porcellanmasse gegen die der stark gebrannten, die durch Brennen stark geschwunden ist und ein geringeres Volum einnimmt, aber dennoch nach den Versuchen von Malaguti und meinem Bruder ein geringeres spec. Gewicht zeigt '), kann noch auffallender seyn.

Da wegen der großen Lockerheit der angewandten schwach geglühten Beryllerde Zweifel bei mir wegen der Richtigkeit der Dichtigkeitsbestimmung entstanden, so untersuchte ich das spec. Gewicht einer Beryllerde, die aus der chlorwasserstoffsauren Auflösung vermittelst Ammoniaks gefällt worden war. Diese nahm nach dem Glühen über der Spirituslampe ein weit geringeres Volumen ein, als jene lockere Erde. Sie zeigte im Aeußern viel Aehnlichkeit mit der auf gleiche Weise dargestellten Thonerde, erschien auch unter dem Mikroskope, wie jene, als durchscheinende Massen, die durchaus nichts von krystallinischer Structur zeig-

<sup>1)</sup> Poggendorff's Annalen, Bd. 66, S. 97.

ten, erwärmte sich aber nicht, wenn sie mit Wasser angerührt wurde.

1,6455 Grm. dieser Beryllerde zeigten das spec. Gewicht von 3,096 bei 12° C.

Dieses spec. Gewicht stimmt mit dem des so lockeren Pulvers genauer überein, als ich es erwarten konnte.

Diese durch Ammoniak gefällte Beryllerde wurde dem Feuer des Porcellanofens ausgesetzt. Sie war dadurch nicht so zusammengesintert, wie die aus der kohlensauren Beryllerde dargestellte und im Porcellanofen geglühte Erde. Unter dem Mikroskope zeigte sie sich krystallinisch, wie diese, nur waren die Krystalle feiner.

1,853 Grm. dieser Erde zeigten das spec. Gewicht von 3,027 bei 11° C. Die im Porcellanofen geglühte Beryllerde hat daher immer dieselbe Dichtigkeit und krystallinische Structur, wenn sie auch auf verschiedene Weise dargestellt worden ist.

Nach Ekeberg 1) ist das spec. Gewicht der Beryllerde 2,967; also etwas leichter, als ich es gefunden habe.

Da die im Porcellanofen geglühte Thonerde unter dem Mikroskope sich, wenn auch nicht so deutlich, wie die im Porcellanofen geglühte Beryllerde, krystallinisch zeigte, und beide derselben hohen, lange anhaltenden Temperatur ausgesetzt worden waren, so kann man annehmen, dass beide dadurch einen analogen Dichtigkeitszustand erhalten haben. Es wird diess um so wahrscheinlicher, als die im Porcellanofen geglühte Beryllerde dieselbe Krystallform wie der Corund zu haben scheint, dessen Dichtigkeit mit der der im Porcellanofen geglühten Thonerde übereinkommt.

Nach den neueren Untersuchungen von Afdéef war es zweiselhaft geworden, welche atomistische Zusammensetzung man der Beryllerde geben soll. Man hatte früher, wegen ihrer Aehnlichkeit mit der Thonerde nach Berzelius angenommen, dass sie wie diese aus zwei Atomen Metall und drei Atomen Sauerstoff bestände. Aber schon nachdem v. Kobell gefunden hatte, dass die Beryllerde

<sup>1)</sup> Gmelin's Chemie, Bd. II, S. 281.

nicht, wie schwache Basen, durch kohlensaure Baryterde und Kalkerde in der Kälte gefällt wird, war man an der allgemein angenommenen Zusammensetzung etwas zweifelhaft geworden. Afdéef zeigte nun, dass in dem einzigen darstellbaren Doppelsalze der Schwefelsäure mit Beryllerde und mit Kali, beide Basen gleich viel Sauerstoff enthielten, und in dem Doppelsalze von Fluor mit Beryllium und Kalium beide Metalle mit gleichen Mengen von Fluor verbunden wären; diese Doppelsalze sind aber von ganz anderer Zusammensetzung, als die, welche die Thonerde bildet. Er machte ferner darauf aufmerksam, dass die Zusammensetzung der in der Natur vorkommenden Verbindungen, die Beryllerde enthalten, namentlich die des Chrysoberylls, einfacher sey, wenn man die Beryllerde als aus gleichen Atomen Sauerstoff und Metall, und nicht wie die Thonerde zusammengesetzt annimmt.

Obgleich Berzelius diesen Gründen alle Gerechtigkeit widerfahren ließ, so entschied er sich doch bestimmt für die atomistische Zusammensetzung der Beryllerde, wie er sie bisher angenommen hatte, und zwar besonders aus dem Grunde, weil das leichte Atomgewicht der Beryllerde, das sie erhalten müßte, wenn man sie aus einem Atom Metall und einem Atom Sauerstoff zusammengesetzt annimmt, nicht den bedeutenden spec. Gewichten ihrer Verbindungen zu entsprechen scheint.

Nimmt man das spec. Gewicht der Beryllerde, das der in der Natur vorkommenden und der im Porcellanosen geglühten Thonerde entspricht, zu 3,021 an, so ist das Atomvolum der Beryllerde, wenn man dieselbe aus zwei Atomen Metall und drei Atomen Sauerstoff zusammengesetzt annimmt, 157; besteht sie aber aus gleichen Atomen Metall und Sauerstoff, so ist das Atomvolum derselben 52,3.

Ersteres Atomvolum ist aber dem oben angesührten der Thonerde 160,45 sehr nahe, während das Atomvolum 52,3 mit keinem Atomvolum der Oxyde Aehnlichkeit hat, die aus einem Atom Metall und einem Atom Sauerstoff bestehen. Es geht hieraus hervor, dass die Ansicht von Ber-

zelius über die atomistische Zusammensetzung der Beryllerde die richtige seyn muss.

Um aber hierüber noch größere Gewißheit zu erhalten, mußte ich das Atomvolum der Beryllerde, das sich aus der andern Zusammensetzung derselben ergiebt, mit dem vergleichen, das aus Oxyden, die ohne Zweisel aus einem Atome Metall und einem vom Sauerstoff bestehen, gesolgert werden kann. Da ich aber das spec. Gewicht von keinem dieser Oxyde kannte, das von einer analogen Dichtigkeit mit der seyn konnte, wie sie die Thonerde und Beryllerde zeigen, nachdem sie dem Feuer des Porcellanosens ausgesetzt gewesen waren, so mußten hierüber neue Versuche angestellt werden. Ich wählte von den angestihrten Oxyden die Magnesia, um ihr Atomvolum mit der der Beryllerde vergleichen zu können.

#### Magnesia.

Ich habe viele Versuche angestellt, um das spec. Gewicht der gewöhnlichen gebrannten Magnesia zu bestimmen. Ich habe aber hierbei so auffallende und sich einander widersprechende Resultate erhalten, dass ich sie hier mitzutheilen mich nicht entschließen mag. Ich mache nur darauf aufmerksam, dass man bei der Bestimmung des spec. Gewichts der Magnesia einen sehr bedeutenden Fehler begehen kann, wenn man eine Magnesia anwendet, die etwas Chlormagnesium enthält. Viele kohlensaure Magnesia, die im Handel vorkommt, und die, außer einem kleinen Chlorgehalte, sonst ganz rein ist, behält den größten Theil desselben, wenn die Kohlensäure und das Wasser bei nicht zu starker Hitze verjagt werden. Wägt man nun eine solche Magnesia unter Wasser, dampft alsdann, um das absolute Gewicht der unter Wasser gewogenen Menge Magnesia zu bestimmen, das Wasser ab, und erhitzt den Rückstand bis zum Glühen, so verflüchtigt sich mit den letzten Wasserdämpfen Chlorwasserstoff, und bei jedem erneuten Glühen wird der Rückstand etwas leichter, wodurch ich endlich ein so

hohes spec. Gewicht der Magnesia erhielt, dass ich erst dadurch auf die Fehlerquelle ausmerksam gemacht wurde.

Wird die gebrannte Magnesia der heftigsten Hitze des Porcellanofens ausgesetzt, so erhält sie dadurch merkwürdige Eigenschaften. Bei der hohen Temperatur oxydirt sich das Platin des Tiegels, wo es in Berührung mit der Magnesia gewesen ist; diese wird dadurch etwas bräunlich gefärbt. Aber diese braunen Stellen kann man leicht von der übrigen reinen Magnesia trennen. Unter dem Mikroskop zeigte sich diese Magnesia aus lauter kleinen Krystallen bestehend. In Säuren scheint sie anfänglich ganz unauflöslich zu seyn; nur nach einer langen Behandlung mit denselben wird sie aufgelöst, zur vollständigen Auflösung gehört indessen sehr lange Zeit. 4,041 Grm. zeigten das spec. Gewicht von 3,644; bei einer andern Bestimmung war dasselbe 3,650.

In diesem Zustand ist die Magnesia der ähnlich, wie sie in dem von Scacchi ') entdeckten interessanten Minerale vom Vesuv, das derselbe Periklas genannt hat, enthalten ist; und das seine grüne Farbe einem Gehalte von Eisenoxydul verdankt. Scacchi giebt das spec. Gewicht des Minerals zu 3,75 an.

Nimmt man das Atomgewicht der Talkerde zu 258,14, und das spec. Gewicht derselben zu 3,644 an, so ist das Atomvolum derselben 71. Dasselbe wird um etwas geringer, wenn nach den neueren Untersuchungen von Scheerer und Svanberg das Atomgewicht der Talkerde um etwas vermindert werden sollte. In jedem Falle aber weicht die Zahl 71 sehr von 52,3 ab, dem Atomvolum der Beryllerde, wenn diese aus gleichen Atomen Metall und Sauerstoff zusammengesetzt angenommen wird.

Von den Oxyden, welche aus einem Atom Metall und einem Atom Sauerstoff bestehen, können wir hinsichtlich der Dichtigkeit nur wenige mit derjenigen Talkerde vergleichen, welche durch eine sehr hohe Temperatur in den

<sup>1)</sup> Journ. für pract. Chemie, Bd. 28, S. 487.

krystallisirten Zustand versetzt worden ist. Genth ') hat ein krystallisirtes Nickeloxyd untersucht, welches er aus dem Gaarkupfer ausschied, und das sich ebenfalls durch seine Schwerlöslichkeit in Säuren auszeichnet. Es krystallisirt wie der Periklas in regulären Octaëdern. Das spec. Gewicht ist von Genth zu 5,745 angegeben worden; das Atomvolum wäre daher 81,7.

Da diese Zahl aber sehr von 71 abweicht, so liess ich Hrn. Genth ersuchen, die Bestimmung des spec. Gewichts des Nickeloxyds zu wiederholen. Er theilte mir vor Kurzem, als diese Abhandlung schon längst geschrieben war, mit, dass er nach zwei neuen Versuchen das spec. Gewicht 6,604 und 6,606 gefunden hätte. Berechnet man aber das Atomvolum dieses Nickeloxyds aus dem Mittel beider Versuche, so erhält man 71, also ganz genau dieselbe Zahl wie für das Atomvolum der krystallisirten Magnesia.

Das Zinkoxyd erhält man oft als Hüttenproduct krystallisirt. Es krystallisirt aber in sechsseitigen Prismen, und ist, wie das in der Natur vorkommende Rothzinkerz, rhomboëdrisch. Es ist nicht der starken Hitze ausgesetzt gewesen, wie die beiden andern erwähnten Oxyde. sich in den Essen der Hütten aus den Dämpfen des metallischen Zinks durch Oxydation gebildet. Hr. Brooks hat in meinem Laboratorium ein sehr reines krystallisirtes Zinkoxyd von gelblicher Farbe untersucht. Es war von der Aspacher Hütte in dem Reg. Bezirk Coblenz. Es war frei von fremden Beimengungen, und hatte bei verschiedenen Bestimmungen das spec. Gewicht von 5,6067 und 5,6570. Diess stimmt ziemlich überein mit den Dichtigkeiten des künstlichen Zinkoxyds von Boullay und Karsten und der des Rothzinkerzes. Das Atomvolum des Zinkoxyds ist aber dann 90; da indessen das Oxyd nicht einer hohen Temperatur ausgesetzt gewesen ist, so ist diess Atomvolum bier nicht zu berücksichtigen.

Am nächsten den oben angegebenen Atomvolumen der Magnesia und des Nickeloxyds kommt das des Kupferoxyds,

<sup>1)</sup> Annal. der Chemie und Pharmacie, Bd. 53, S. 139.

wenn es aus dem von Karsten angegebenen spec. Gewicht desselben, 6,4, berechnet wird. Es ist 77,4. Wir wissen aber nicht, welchem Hitzgrade dasselbe ausgesetzt gewesen war.

Aus der großen Abweichung der so übereinstimmenden Atomvolumen der Magnesia und des Nickeloxyds von dem der Beryllerde, wenn man in letzterer eine ähnliche Zusammensetzung annehmen wollte, wie in jenen Oxyden, geht unzweideutig hervor, daß man eine solche Zusammensetzung in der Beryllerde nicht annehmen kann.

#### Eisenoxyd.

Ich habe schon bei einer andern Gelegenheit darauf aufmerksam gemacht, dass das Atomvolum der Thonerde, wenn man es aus dem spec. Gewichte des Corunds berechnet, sehr von dem Atomvolum des Eisenoxyds, wenn dasselbe aus der Dichtigkeit des Eisenglanzes hergeleitet wird, abweicht '). Ich habe einige Versuche über das spec. Gewicht des künstlich dargestellten Eisenoxyds angestellt.

Eisenoxyd, durch Ammoniak aus einer Chloridauflösung gefällt, wurde über der Spirituslampe geglüht. 6,554 Grm. zeigten das spec. Gewicht von 5,169.

Dieses Eisenoxyd wurde einem dreistündigen Kohlenfeuer ausgesetzt. Es war dadurch sehr zusammengesintert,
von schwarzer Farbe und erschien schon unter der Lupe
krystallinisch. In Pulver zerrieben, war es vollkommen
roth. 5,909 Grm. hatten das spec. Gewicht 5,037.

Als dasselbe Eisenoxyd dem Feuer des Porcellanosens ausgesetzt worden war, war es in eine geschmolzene schwarze Masse verwandelt worden, welche zerrieben auch ein schwarzes Pulver gab. Die Auslösung in Chlorwasserstoffsäure gab mit einer Auslösung von Kaliumeisencyanid einen starken Niederschlag von Berlinerblau, und mit Ammoniak eine dunkel schwarzbraune Fällung, welche nicht die vollkommen schwarze Farbe hatte, wie ein Niederschlag von der Zusammensetzung des Magneteisens. Es hatte sich also, wie

<sup>1)</sup> Poggendorff's Annalen, Bd. 62, S. 131.

vorauszusehen war, ein Theil des Eisenoxyds in Oxydul verwandelt.

Dass das Eisenoxyd nicht ohne Zersetzung eine hohe Temperatur ertragen kann, ist wohl der Grund, dass dasselbe nicht von einer Dichtigkeit erhalten werden kann, welche der der Thonerde und der Beryllerde entspricht, wenn diese dem Feuer des Porcellanosens ausgesetzt worden waren.

Mein Bruder hat das spec. Gewicht von mehreren Arten des krystallisirten Eisenglanzes bestimmt. Er fand dasselbe 5,191; 5,214 und 5,230. Letzteres entspricht dem Atomvolum 191. Es ergiebt sich hieraus, dass ungeachtet der Gleichheit der Krystallsorm des Corunds und des Eisenglanzes, beide nicht eine analoge Dichtigkeit haben. Die Auslöslichkeit des Eisenglanzes in Chlorwasserstoffsäure und die Nichtauslöslichkeit des Corunds in derselben ist vielleicht eine Folge davon. Aber in jedem Falle ist die Gleichheit der Form und das verschiedene Atomvolum bei der Thonerde und dem Eisenoxyde im hohen Grade bemerkenswerth.

Es geht aus diesen Untersuchungen hervor, dass bei der Berechnung der Atomvolume analog zusammengesetzter Körper es durchaus nothwendig ist, die analoge Dichtigkeit derselben zu kennen. Da aber das spec. Gewicht sehr vieler Körper sich ändert, wenn sie verschiedenen erhöhten Temperaturen ausgesetzt werden, so ist es oft sehr schwer diese analoge Dichtigkeit zu bestimmen. Man kann wohl als erwiesen annehmen, dass wenn Körper den höchsten Temperaturen, ohne dabei zu schmelzen, ausgesetzt gewesen waren, und sie dadurch eine gleiche Krystallsorm erhalten haben, eine analoge Dichtigkeit bei ihnen stattfinden muss.

## VIII. Ueber die Krystallform des Zinks; von Hrn. J. Nicklès.

(Annal. de chim. et de phys., Ser. III, T. XXII, p. 37.)

Die Krystallform des reinen Zinks ist schon von Nöggerath (Poggend. Ann. T. XXXIX, p. 324) beschrieben, und als eine sechsseitige Säule befunden. Zink, Antimon und Arsen sind also die einzigen Metalle, deren Form nicht zum regulären System gehört. Indess krystallisiren die Metalle der Magnesia-Reihe in diesem System, und wenn das Zink bisher eine Ausnahme machte, so konnte man hoffen, dass die Dimorphie dereinst dieses Metall zu der Gruppe von Metallen zurückführen werde, welcher es durch seine chemischen Eigenschaften angehört. In der That konnte ich dieses nachweisen an reinen Zinkkrystallen, die Hr. Favre nach dem Versahren des Hrn. Jacquelain dargestellt hat 1), und ich der Güte des Hrn. Silbermann verdanke.

Die Krystalle sind sehr deutliche Pentagonaldodecaëder, die in Allem an die Form des Schwefelkieses und des Glanzkobalts erinnern.

Diess Beispiel von Dimorphie steht unter den Metallen nicht einzeln da. Hr. Miller, der die Krystallsorm des Zinns untersucht hat, hat gezeigt, dass es in dem viergliedrigen System krystallisirt <sup>2</sup>). Hr. Frankenheim hat dasselbe Metall in Würseln krystallisirt gefunden, und neuerlich hat Hr. G. Rose (Poggend. Ann., T. LV, p. 329) angegeben, dass Palladium und Iridium isodimorph sind, beide im rhombischen und im cubischen System krystallisiren.

Hienach wäre es nicht auffallend, einstens das Antimon und Arsen demselben Gesetze unterworfen und in das reguläre System eintreten zu sehen, das wirklich allen Metallen anzugehören scheint.

<sup>1)</sup> Durch Destillation in einer Atmosphäre von Wasserstoffgas (Compt. rend., T. XIV, p. 639 und Ann. de chim., Ser. III, T. VII, p. 203. (P.)

<sup>2)</sup> Diese Annalen, Bd. 58, S. 660.

# IX. Ueber die chemische Zusammensetzung des Meteoreisens von Seeläsgen; von C. Rammelsberg.

Die bald nach der Braunauer bekannt gewordene Meteoreisenmasse von Seeläsgen bei Schwiebus, deren Fall freilich nicht constatirt ist, hat wegen ihrer großen Aehnlichkeit mit jener sehr bald die Aufmerksamkeit erregt. Sie ist nach ihren physischen Charakteren bereits von den HH. Prof. Glocker und Dr. Schneider ausführlich beschrieben '), und treten dabei die ausgezeichnete rechtwinklige Spaltbarkeit, so wie die massigen Aggregate von Schwefeleisen besonders hervor.

Auch eine chemische Untersuchung dieses Meteoreisens hat Hr. Prof. Duflos bekannt gemacht <sup>2</sup>). Allein dieselbe bezieht sich eigentlich nur auf die Hauptmasse, das Nickeleisen, und läst die Frage über die Natur der beigemengten Körper, des Schwefeleisens und des beim Auflösen in Chlorwasserstoffsäure bleibenden Rückstandes unentschieden. Meine analytischen Versuche sind aber gerade nach dieser Richtung hin durchgeführt worden, was indessen nur dadurch möglich war, dass Hr. Dr. Schneider mit zuvorkommender Liberalität mir mehr als 100 Grammen der Masse zur Verfügung stellte.

Das spec. Gewicht des Meteoreisens fand ich = 7,7345 (7,63-7,71 nach Duflos)<sup>3</sup>).

In Chlorwasserstoffsäure löst es sich verhältnismässig leicht auf; das Wasserstoffgas hat ganz den Geruch desjenigen, welches mittelst Roheisen, Stabeisen oder Stahl erhalten wird, und setzt dieselbe flüchtige Kohlenwasser-

<sup>1)</sup> S. diese Annalen, Bd. 73, S. 329, 332; Bd. 74, S 57.

<sup>2)</sup> A. a. O. Bd. 74, S. 61.

<sup>3)</sup> Das des Braunauer Eisens wird zu 7,714 (Beinert) und 7,782 (Johl) angegeben.

stoffverbindung in ölartigen Tropfen ab. Nach dem Auflösen des Eisens bleibt ein Rückstand, in welchem man drei verschiedene Substanzen unterscheiden kann: 1) eine leichte pulverige Kohle; 2) Graphitblättchen; 3) ein schweres metallisches, fast silberweißes Pulver, in welchem man mit der Lupe viele nadelförmige Krystalle entdeckt.

Indem ich 71,105 Grm. in dem Apparate, den Berzelius für die Analyse der Eisenarten angegeben hat, in Chlorwasserstoffsäure auflöste, und welcher mit drei Kaliapparaten, mit ammoniakalischer Silberauflösung gefüllt, versehen war, konnte ich weder Phosphor- noch Arsenikwasserstoff, wohl aber eine höchst geringe Menge Schwefelwasserstoff bemerken, entsprechend 0,002 Proc. Schwefel im Meteoreisen, und wahrscheinlich von fein eingesprengtem Schwefeleisen herrührend.

Die Analyse, wobei das Eisen (welches nach Duflos 1 Proc. Mangan enthält) nicht direct bestimmt wurde, gab:

Eisen (und Mangan)	92,327	
Nickel	6,228	
Kobalt	0,667	
Zinn und Kupfer	0,049	·
Kiesel	0,026	
Kohle	0,520	(nach einer unten anzu-
		führenden Bestimmung)
Unlöslicher Rückstand	0,183	
7	100 1)	

Das körnige Schwefeleisen, welches zum Theil als cy-

lindrische Kerne in der Eisenmasse steckt, und eine bräunlich speissgelbe Farbe zeigt, wird gewöhnlich Schwefelkies genannt, indessen mit Unrecht, da es sich, wenn auch langsam, in Chlorwasserstoffsäure auflöst.

Das spec. Gewicht dieser Substanz fand ich = 4,787, was indessen wegen Beimengung von Eisentheilchen viel-

<sup>1)</sup> In dem Meteoreisen von Braunau fanden Duflos und Fischer: Eisen 91,882, Nickel 5,517, Kobalt 0,529, was die Gleichheit beider Massen darthut.

leicht etwas zu hoch ist, und dem des Magnetkieses nahe kommen dürfte '). Zur Analyse wurden 1,837 Grm. des Pulvers mit einem Gemenge von Salpeter und kohlensaurem Natron geschmolzen und dann mit Wasser ausgelaugt. In der gelben Flüssigkeit war Chromsäure enthalten. Das Resultat, wobei die zur Bildung von Fe Er nöthige Menge von Fe schon berechnet ist, war:

Schwefel	28,155
Eisen	65,816
Nickel und Kobalt	1,371
Kobalt	1,371
Kupfer	0,566
Eisenoxydul	0,874
Chromoxyd	1,858
	98,640.

Ich halte es für sehr wahrscheinlich, dass der Nickelgehalt, wenigstens größtentheils, von beigemischtem Nickeleisen herrührt. Berechnet man letzteres nach den vorhergehenden Zahlen, so erhält man:

Schwefel	28,155 ) 47,363 }	_ (	37,16 62,84
Eisen	47,363		62,84
		•	100.
Kupfer	0,566		
Nickeleisen	19,824		
Chromeisen	2,732		
	98,640.		

Diess Schweseleisen hat also (— es ist die zur Bildung von Eu nöthige Menge Schwesel vorher in Abzug gebracht —), die Zusammensetzung des Eisensulfurets, und nicht des Magnetkieses, denn diese Verbindungen bestehen aus:

<sup>1)</sup> Das spec. Gew. des letzteren ist =4,62, des Speerkieses =4,85, des Schwefelkieses =5,0. Vergl. G. Rose in d. Annal., Bd. 74, S. 291.

	Eisensulfuret.	Magnetkies.
	ře.	Fe <sup>5</sup> Fe.
Schwefel	36,41	39,56
Eisen	63,59	60,44
	100.	100.

Es kommt also das Eisensulfuret im isolirten Zustande wenigstens in meteorischen Massen vor, wenn auch die Ansicht, dass der Magnetkies nicht diese einsache Verbindung, sondern eine Verbindung zweier Sulfurete sey, durch mehrfache Gründe unterstützt wird, wie noch kürzlich Hr. G. Rose gezeigt hat '). Ich will bei dieser Gelegenheit bemerken, dass, nach meinen Versuchen, der Magnetkies von Bodenmais beim Auslösen in Chlorwasserstoffsäure 5,24 Proc. zurückließ, =4,18 Schwefel, ein wenig Eisen und Glimmerblättchen, also keinen Schwefelkies, wie ich zu vermuthen geneigt war.

Wenn man in dem Schwefeleisen unserer Meteormasse keine Einmengung von Nickeleisen annehmen, sondern das Ganze für ein nickelhaltiges Sulfuret halten wollte, so würde dasselbe 19 At. Metall gegen 14 At. Schwefel enthalten, 9Fe+5Fe, was durchaus nicht wahrscheinlich ist.

Bekanntlich enthält das Eisen von Braunau gleichfalls dieses Schwefeleisen, wenngleich nicht so reichlich; Fischer hat aus Mangel an Material nicht genau die quantitativen Verhältnisse der Substanz zu ermitteln vermocht, ist indessen doch auch zu dem Schluss gelangt, dass es Fe, gemengt mit Nickel- und Chromeisen (auch Kohleneisen, was ich jedoch nicht gefunden), sey.

Es bleibt nun noch übrig, die Natur des Rückstandes zu ermitteln, welcher beim Auflösen des Meteoreisens in Chlorwasserstoffsäure ungelöst bleibt. Seine Menge, obwohl er ungleich darin vertheilt scheint, ist nicht groß, so daß 96 Grammen aufgelöst werden mußten, um die zu einigen Versuchen nöthige Masse zu erhalten. Er wurde

<sup>1)</sup> Diese Annalen, Bd. 74, S. 271.

dann noch mehrfach mit neuen Quantitäten der Säure digerirt, so lange noch ein Angriff stattfand. Die Substanz erschien nun als ein Gemenge von weißer Kieselsäure (die vielleicht vom Glase herrührt), von einer sehr lockeren leichten Kohle, glänzenden Graphitblättchen und hauptsächlich metallischen Theilen, die unter dem Mikroskop theils als feine, silberweiße, glänzende Nadeln, welche stark magnetisch waren, theils als weiße glänzende Stückchen erschienen, die vielleicht Reste von der Hauptmasse des Eisens sind, und welche die Säure nicht aufgelöst hatte. Durch mechanische Mittel, Abschlämmen, wurden Kohle und Kieselsäure möglichst entfernt, worauf die Substanz getrocknet wurde.

Die Analyse geschah durch Auflösen in Königswasser, was langsam erfolgte, und wobei noch etwas Kieselsäure zurückblieb. Die Auflösung wurde zur Bestimmung von Schwefelsäure mit Chlorbaryum gefällt, dann abgedampft und mit kohlensaurem Natron geglüht. In dem sauer gemachten wäßrigen Auszuge gab Schwefelwasserstoff eine geringe Menge Zinn, worauf die Phosphorsäure mittelst Chlorcalcium gefällt wurde. In dem Rückstand wurden Kupfer, Eisen, Nickel gefunden.

Zwei Analysen lieferten folgende Resultate:

	a.	<b>b.</b>
Schwefel	nicht bestimn	nt 0,26
Phosphor	6,13	7,93
Eisen	59,23	61,13
Nickel	26,78	28,90
Kupfer	0,78	nicht bestimmt.
Zinn	0,20	meat destimat.

Fischer, welcher diesen Rückstand aus dem Braunauer Eisen untersuchte, giebt an, dass es Blättchen seyen, in denen er fand: Phosphor 11,722; Eisen 56,430; Nickel 25,015; Chrom 2,850; Kohle 1,156; Kieselsäure 0,985. Ich habe indessen darin kein Chrom gefunden, was sich leicht hätte zeigen müssen, und habe die Kieselsäure überhaupt nicht

in Rechnung gebracht, da gewiss der kleinste Theil als Kiesel in der Substanz mit Eisen verbunden ist. Kohle enthielt die Substanz aus dem Eisen von Seeläsgen gleichfalls nicht in bestimmbarer Menge, denn die wenigen Graphitblättchen stammten von der Hauptmasse her. Berzelius hat diesen Körper, der gewiss in allen Meteoreisen enthalten ist, schon früher untersucht, und zwar aus den Massen von Bohumilitz, Sibirien und Elbogen, und darin gesunden:

	В.	S.	E.
Phosphor	14,023	18,47	14,17
Eisen	65,987	48,67	68,11
Nickel	15,008	18,33	} 17,72
Kiesel	2,037	Mg 9,66	11,12
Kohle	1,422		100.
	98,467	95,13.	

Unvollständige Analysen des Rückstandes der Massen von Texas und Lockport gaben Silliman und Hunt 1). Alle diese Versuche geben aber keinen genügenden Aufschlus über die Natur dieser interessanten Phosphorverbindung, wahrscheinlich, weil sie immer mit mehr oder weniger Nickeleisen, Kieseleisen etc. gemengt ist. Shepard hat sie mit dem Namen Dyslityt bezeichnet, während er Schreibersit kleine gestreifte Prismen nennt, die im Meteorstein von Bishopville vorkommen, und von denen er vermuthet, dass sie Schwefelchrom seyen, was aber ihre Reactionen eben nicht beweisen.

Kohlenstoff. Um die Gesammtmenge desselben in dem Eisen von Seeläsgen zu bestimmen, wurden 1,422 Grm. der Feile mit chromsaurem Bleioxyd und chlorsaurem Kali verbrannt; sie gaben 0,027 Kohlensäure = 0,0074 Kohlenstoff = 0,52 Proc.

Arsenik. Aus dem schon Mitgetheilten folgt die Abwesenheit desselben. Aber auch im Marsh'schen Apparate, in welchem das Eisen mit verdünnter Schwefelsäure behandelt wurde, ließ dieß Metall sich nicht entdecken.

<sup>1)</sup> S. III. Suppl. zu meinem Handwörterb., S. 8.

## X. Ueber die Verbindungen der gewöhnlichen Phosphorsäure mit dem Manganoxydul; von VV. Heintz.

Die Salze, welche die gewöhnliche Phosphorsäure mit dem Manganoxydul bildet, sind bis jetzt noch gar nicht näher untersucht worden. Nur eine Verbindung derselben, welche außer dem Manganoxydul noch Ammoniak als Basis enthält, ist genauer bekannt. Sie ist der gewöhnlichen phosphorsauren Ammoniak-Magnesia analog zusammengesetzt. Nach Otto's 1) Analyse ist ihre Formel gleich

$$\ddot{P}_{N\dot{H}^4}^{\dot{\dot{M}}n^2} + 2\dot{H}.$$

Für die Zusammensetzung der Verbindung, welche unlöslich zu Boden fällt, wenn eine Lösung von schwefelsaurem Manganoxydul mit gewöhnlichem phosphorsauren Natron versetzt wird, giebt Berzelius 2) die Formel PMn an. Diese Formel ist jedoch auf keine Analyse gegründet, sondern nur nach Analogie der meisten andern phosphorsauren Salze angenommen worden. Aus dem Verfolge dieser Arbeit wird die Unrichtigkeit derselben deutlich hervorgehen.

Bei Gelegenheit der Arbeit des Hrn. R. Herrmann über die Verbindungen des Manganoxyds 3), welche er in meinem Laboratorium vollendet hat, war bei einem der Versuche zur Darstellung des phosphorsauren Manganoxyds die Mischung von Phosphorsäure mit diesem Oxyde so stark erhitzt worden, dass letzteres gänzlich in Manganoxydul umgewandelt war. Die so dargestellte Masse löste sich leicht in Wasser, und setzte beim freiwilligen Verdunsten,

<sup>1)</sup> Schweigger's Journal, Bd. 66, S. 288.

<sup>2)</sup> Berzelius Lehrbuch der Chemie, Bd 4, S. 382.

<sup>3)</sup> Diese Annalen, Seite 303 dieses Bandes. Poggendorff's Annal. Bd. LXXIV.

jedoch erst nachdem die Flüssigkeit Syrupsdicke angenommen hatte, Krystalte ab, welche ich für saures phosphorsaures Manganoxydul halten zu dürfen glaubte. Dieselbe Verbindung bildet sich, wenn man das unlösliche, durch Fällung eines Manganoxydulsalzes mit dem gewöhnlichen phosphorsauren Natron dargestellte Salz in Phosphorsäure auflöst und der Verdunstung überläßt.

Die Krystalle, welche ich so erhielt, waren so klein, dass ich ihre Form nicht genauer studiren konnte. Ich kann davon nur sagen, dass sie Prismen bilden, die in der Regel vielfältig mit einander verwachsen sind. Diese Verbindung löst sich leicht in Wasser, aber nicht in Alkohol. Dieser zieht im Gegentheil Phosphorsäure aus derselben aus, so dass die Verbindung, welche auf ein Atom Säure zwei Atome der Basis enthält, ungelöst zurückbleibt. Diess geschieht nicht allein, wenn das trockne Salz mit Alkohol gekocht wird, sondern auch wenn es damit in der Kälte längere Zeit steht. In diesem Falle jedoch erfolgt die Zersetzung sehr langsam, wogegen durch Kochen mit Alkohol dieselbe sogleich vor sich geht. Die concentrirte wäsrige Lösung dieses Salzes wird durch Alkohol gefällt. Der Alkohol nimmt auch hier Phosphorsäure auf, und das später zu erwähnende an Basis reichere Salz schlägt sich in Form kleiner körniger Krystalle nieder.

Vor dem Löthrohr in der äußeren Flamme auf Kohle erhitzt, schmilzt es ziemlich leicht zu einer beim Erkalten schwarz und undurchsichtig werdenden Perle. Drückt man diese aber zu einer dünnen Platte aus, so ist die violette Farbe derselben deutlich zu erkennen. In der Glühhitze wirft sie fortwährend Blasen, indem Phosphorsäure fortgeht. In der inneren Flamme findet dieses Blasenwerfen fast gar nicht statt, wahrscheinlich nur deshalb, weil die Hitze in der inneren Flamme zu gering ist, um die Phosphorsäure auszutreiben. Längere Zeit in dieser Flamme erhitzt, wird die Perle endlich weiß und undurchsichtig. Erhitzt man dieselbe von Neuem in der äußeren Flamme, so wird sie unter stetem Blasenwerfen wiederum schwarz.

Diese Blasen zerplatzen meist, indem sie ein intensives Licht verbreiten. Wahrscheinlich wird durch die Kohle in der unteren Schicht der Perle etwas Phosphor erzeugt, dessen Gas die Blasen bildet, und der bei ihrem Zerplatzen verbrennt, wodurch eben jenes Leuchten veranlasst wird.

Die Analyse dieser Verbindung geschah auf folgende Weise. Eine gewogene Menge der lufttrocknen Substanz wurde bei 110° bis 120° C. im Luftbade erhitzt, bis keine Gewichtsabnahme mehr zu bemerken war. Der Gewichtsverlust gab das Krystallwasser an. Darauf wurde geglüht. Aus dem Verlust wurde die Menge des basischen Wassers bestimmt. Der geglühte Rückstand wurde mit einem starken Ueberschuss von kohlensaurem Natron über einem Spiritusgebläse zusammengeschmelzt, die geschmolzene Masse in Wasser, zu dem einige Tropfen Alkohol gefügt waren, um die etwa gebildete Mangansäure zu reduciren, aufgelöst, das Ungelöste abfiltrirt, aus dem sauer gemachten Filtrat die Phosphorsäure durch schwefelsaure Magnesia und Ammoniak gefällt, und mit den bekannten Vorsichtsmassregeln ausgewaschen, geglüht und gewogen. Das auf dem Filtrum gebliebene Oxyd des Mangans durfte nicht unmittelbar geglüht und gewogen werden, weil Natron darin hartnäckig zurückgehalten wird, wie diess in der schon citirten Arbeit von R. Herrmann nachgewiesen ist. Es wurde in Salzsäure wieder aufgelöst, durch kohlensaures Natron gefällt und als Manganoxydoxydul gewogen.

Bei dieser Gelegenheit will ich bemerken, dass die Umwandlung des kohlensauren Manganoxyduls in Manganoxydoxydul dadurch sehr erleichtert und beschleunigt wird, wenn man, ähnlich wie bei Verbrennung des Filtrums, den Platintiegel, worin es sich befindet, schräg legt, denselben lose bedeckt und an der offenen Stelle mit einem kalten Blech so lange berührt, bis dadurch kein Aufglühen mehr stattfindet. Das Manganoxydul nimmt dann unter lebhaftem Erglühen Sauerstoff auf, und man erkennt leicht an dem Aufhören desselben, ob die Umwandlung vollständig vollendet ist. Glüht man das so erhaltene Manganoxyd-

oxydul noch kurze Zeit bei bedecktem Tiegel heftig durch, so kann man sicher seyn, dass durch ferneres Glühen keine Gewichtsveränderung mehr hervorgebracht wird.

Die Analysen gaben folgende Resultate:

I. 0,959 Grm. dieses Salzes verloren bei 110° bis 120° C. 0,1265 Grm. Wasser (13,19 Proc.), und nach dem Glühen noch 0,127 Grm. (13,24 Proc.). Aus dem Rückstaude wurden erhalten 0,261 Grm. Manganoxydoxydul und 0,7415 Grm. pyrophosphorsaure Talkerde. Diess entspricht 25,32 Proc. Manganoxydul und 48,98 Proc. Phosphorsäure.

II. 0,9305 Grm. desselben Salzes gaben bei 100° bis 120° C. 0,1232 Grm. (13,24 Proc.) und beim Glühen noch ferner 0,1188 Grm. (12,77 Proc.) Wasser aus. Von dem Rückstande wurden 0,551 Grm., entsprechend 0,7447 Grm. des wasserhaltigen Salzes, mit kohlensaurem Natron innig gemischt und über einem Spiritusgebläse zusammengeschmelzt. Es wurden erhalten 0,197 Grm. Manganoxydoxydul und 0,578 Grm. pyrophosphorsaure Talkerde. Diess entspricht 24,60 Proc. Manganoxydul und 49,17 Proc. Phosphorsäure.

	Ŧ.	II.	Berechnet.	
Krystallwasser	13,19	13,24	12,60	$2\dot{\mathbf{H}}$
Basisches Wasser	13,24	12,77	12,60	$2\dot{H}$
Manganoxydul	<b>25,32</b>	24,60	24,88	1 Mn
Phosphorsäure	48,98	49,17	49,92	1 ${P}$
•	100,73	99,78	100,00.	

Aus den Resultaten dieser Analysen geht hervor, dass diese Verbindung ein saures Salz ist. Ihre Formel ist:

$$\ddot{P}\left(\begin{array}{c} \dot{M}n\\ 2H \end{array}\right) + 2\dot{H}.$$

Es schien mir von Interesse auszumitteln, welche Zusammensetzung der Niederschlag hat, welcher durch gewöhnliches phosphorsaures Natron in einer Lösung von schwefelsaurem Manganoxydul erzeugt wird. Er wurde auf die Weise dargestellt, dass eine Auflösung dieses Salzes durch

einen Ueberschuss von jenem gefällt, der Niederschlag auf einem Filtrum gesammelt und ausgewaschen wurde.

Die so dargestellte Verbindung ist ein weißes sehr lokkeres, in Wasser sehr wenig lösliches Pulver, das unter dem Mikroskope keine Spur von Krystallisation zeigt, und das durch Einwirkung von Ammoniak im frisch gefällten Zustande in das von Otto entdeckte Doppelsalz übergeht. Dieses Salz ist im Alkohol unlöslich, dagegen löst es sich leicht in starken Säuren, in Essigsäure jedoch nicht ganz leicht, namentlich, wenn es vorher getrocknet worden ist.

Vor dem Löthrohr verhält sich das Salz ähnlich wie das vorige. Es schmilzt etwas schwerer zu einer anfangs weißen undurchsichtigen Perle, die jedoch in der äußeren Flamme längere Zeit erhitzt unter Blasenwerfen bald schwärzlich wird. Diese Blasen zerplatzen unter lebhafter Lichterscheinung, wie dieß bei der vorigen Verbindung bereits angeführt ist. Wenn einmal die Perle eine schwarze Farbe angenommen hatte, wollte es mir nicht mehr gelingen, sie in der inneren Flamme wieder weiß herzustellen.

Die im Uebrigen von Berzelius angegebenen Eigenschaften dieser Verbindung habe ich bestätigt gefunden.

Bei den ersten Analysen dieses Salzes verfuhr ich nach derselben Methode, wie bei dem sauren Salze. Allein ich fand, daß es durch Schmelzen mit kohlensaurem Natron nicht vollständig zersetzt werden konnte. Deshalb habe ich mich bei der letzten Analyse der Methode bedient, das Salz in Salzsäure aufzulösen, und durch Ammoniak und Schwefelammonium das Mangan als Schwefelmetall zu fällen. Im Uebrigen wurde auf dieselbe Weise verfahren.

I. 0,338 Grm. dieses bei 110° bis 120° C. im Luftbade erhitzten Salzes verloren durch Glühen 0,0447 Grm. Wasser. Diess beträgt 13,23 Proc., oder da die späteren Versuche lehren, dass das lufttrockne Salz 14,94 Proc. Wasser bei 110° bis 120° C. verliert, 11,25 Proc. des lufttrocknen Salzes. 0,5403 Grm. des geglühten Salzes lieserten 0,314 Grm. pyrophosphorsaure Magnesia und 0,365 Grm. Manganoxydoxydul. Diess entspricht 36,83 Proc. Phosphor-

säure und 62,84 Proc. Manganoxydul. Das bei der Analyse erhaltene Manganoxydoxydul enthielt jedoch noch etwas Phosphorsäure; denn nachdem es in Salzsäure kochend gelöst, und das Mangan mittelst Ammoniak und Schwefelammonium vollständig gefällt war, gab die von dem Schwefelmangan abfiltrirte Flüssigkeit noch einen nicht unbedeutenden Niederschlag mit schwefelsaurer Magnesia.

Da nach Berzelius diese Verbindung auf ein Atom Phosphorsäure nur zwei Atome Manganoxydul enthalten soll, was zwar nach der eben angeführten Analyse wenig wahrscheinlich ist, so war es möglich, dass nach dem Glühen sich pyrophosphorsaures Manganoxydul gebildet hatte. Um daher die Schwierigkeiten, welche sich der Bestimmung der Pyrophosphorsäure entgegenstellen, von vorn herein zu beseitigen, schmelzte ich das Salz mit köhlensaurem Natron, und behandelte die geschmolzene Masse wie bisher. Hiedurch wurde die Pyrophosphorsäure in die gewöhnliche verwandelt. Allein in dem durch Glühen erhaltenen Manganoxydoxydul konnte noch Phosphorsäure enthalten seyn. Um diese abzuscheiden wurde es in Salzsäure gelöst, die Lösung mit Ammoniak und Schwefelammonium gefällt, und die im Filtrat enthaltene Phosphorsäure durch schwefelsaure Magnesia und Ammoniak niedergeschlagen. Die so gefundene Menge Phosphorsäure wurde der anderweit gefundenen hinzugefügt und dagegen von dem Gewicht des Manganoxydoxyduls abgezogen, wofür eine aequivalente Menge Sauerstoff hinzugefügt wurde, da auf ein Atom Phosphorsäure 3 Atome Manganoxydul in dem geglühten Manganoxydoxydul enthalten seyn mussten.

II. 0,463 Grm. der bei 110° bis 120° C. getrockneten Substanz verloren beim Glühen 0,062 Grm., d. h. 13,39 Proc. oder 11,39 Proc. der lufttrocknen Substanz. 0,6045 der geglübten Substanz lieferten 0,3638 pyrophosphorsaure Talkerde und 0,3884 Grm. Manganoxydoxydul, woraus jedoch noch 0,0101 Phosphorsäure in Form von 0,016 Grm. pyrophosphorsaurer Talkerde abgeschieden wurden. Demnach bestand die Verbindung aus 0,3603 Grm. oder 59,61

Proc. Manganoxydul und 0,2406 Grm. oder 39,80 Proc. Phosphorsäure. Berechnet man diess auf die den 0,6045 geglühter entsprechende Menge lusttrockner Substanz, so findet man, dass diese enthält 43,91 Proc. Manganoxydul und 29,32 Proc. Phosphorsäure.

Da sich hiernach herausstellte, dass diese Verbindung auf ein Atom Phosphorsäure drei Atome Manganoxydul enthält, dass also beim Glühen derselben die darin enthaltene Phosphorsäure nicht in Pyrophosphorsäure umgewandelt wird, so schmelzte ich dieselbe bei dem dritten Versuch nicht erst mit kohlensaurem Natron zusammen, sondern löste sie sogleich in Salzsäure auf, und zersetzte sie mit Ammoniak und Schwefelammonium.

III. 1,074 Grm. der lufttrocknen Substanz verloren bei 110° bis 120° C. getrocknet 0,1713 Grm. oder 15,95 Proc. Wasser, und beim Glühen noch fernere 0,1197 Grm. oder 11,15 Proc. — 0,7713 Grm. der geglühten Substanz lieferten 0,4965 Grm. Manganoxydoxydul, entsprechend 0,4619 Grm. oder 59,89 Proc. Manganoxydul, und 0,498 Grm. pyrophosphorsaure Magnesia, entsprechend 0,3155 Grm. oder 40,90 Proc. Phosphorsäure. Berechnet man diess auf das lufttrockne Salz, so findet man 43,66 Proc. Manganoxydul und 29,82 Proc. Phosphorsäure.

IV. 0,6352 Grm. des lufttrocknen Salzes verloren bei 110° bis 120° C. 0,1007 Grm. = 15,85 Proc. und nach dem Glühen noch 0,0705 Grm. = 11,10 Proc. Wasser.

	I.	II.	311.	·IV.	Berecho.	•
Wasser bei 110°						
bis 120° zu ver-						•
jagen			15,95	15,85	14,94	4 <u>H</u>
Wasser erst durch				•		
Glühen auszutrei-	•					
ben	11,25	11,39	11,15	11,10	11,20	5Ĥ
Manganoxydul		43,91	43,66		44,26	
Phosphorsäure	فتنبي	29,32	29,82		29,60	$\ddot{\mathbf{P}}$
•			100,58		100.	•

# Die Zusammensetzung dieses Salzes ist also: $\ddot{P}\dot{M}n^3 + 3\dot{H} + 4\dot{H}$ .

Um zu versuchen, ob vielleicht ein überbasisches · Salz erhalten werden könne, oder ob sich dabei das von Otto entdeckte ammoniakhaltige Doppelsalz bilden würde, liess ich in eine ammoniakalisch gemachte Lösung von phosphorsaurem Natron eine gleichfalls ammoniakalisch gemachte und Salmiak enthaltende Lösung von schwefelsaurem Manganoxydul hinein filtriren, während die Lösung des Natronsalzes in steter Bewegung erhalten wurde. Der Niederschlag, der auf einem Filtrum ausgewaschen wurde, war jedoch bis zum andern Morgen braun geworden, woraus deutlich hervorgeht, dass eine Oxydation desselben stattgefunden hatte. Als ich deshalb eine nur schwach ammoniakalisch gemachte Lösung des Mangansalzes, zu der vorher Salmiak gesetzt worden war, in eine Lösung von gewöhnlichem phosphorsauren Natron durch ein Filtrum tröpfeln liefs, bildete sich ein anfangs schleimiger Niederschlag, welcher nach kurzer Zeit schuppig krystallinisch wurde, und alle Eigenschaften besaß, welche nach Otto jenes Doppelsalz charakterisiren. Es enthielt viel Ammoniak.

Die Analyse dieser Verbindung gab folgende Resultate:

Bei 110° bis 120° C. getrocknet verlor sie nur we-0,9965 Grm. nige Milligramme hygroskopischen Wassers. der bei 110° bis 120° getrockneten Substanz verloren beim Glüben 0,2343 Grm. = 23,51 Proc. Wasser und Ammo-0,7477 Grm. der geglühten Substanz gaben, nach derselben Methode wie das saure phosphorsaure Salz analysirt, 0,403 Grm. Manganoxydoxydul und 0,592 Grm. pyrophosphorsaure Magnesia. Diess entspricht 0,3749 Grm. oder 50,14 Proc. Manganoxydul und 0,3751 Grm. oder 50,17 Proc. Phosphorsäure. Diess beträgt auf 100 Theile der bei 110° bis 120° getrockneten Verbindung 38,35 Proc. Manganoxydul und 38,37 Proc. Phosphorsäure. Die Bestimmung des Ammoniaks habe ich unterlassen, weil diese Zahlen schon hinreichend die Identität dieses Salzes mit dem von Otto entdeckten nachweisen.

	Heintz.		Otto.	Berechnet.
Wasser	0251	(	15,14	14,48
Ammoniak	23,51	1	9,16	9,12
Manganoxydul	38,35	•	37,84	38,14
Phosphorsäure	38,37	•	37,86	38,26
	100,23		100,00	100,00.

Nach den bisher angeführten Versuchen war es noch nicht gelungen eine zwischen den beiden zuerst angeführten Salzen stehende Verbindung herzustellen, welche auf einen Atom der Säure zwei der fixen Base enthielte. Zunächst versuchte ich, ob sie sich bilden möchte, wenn sohwefelsaures Manganoxydul aus seiner Lösung unvollständig durch eine Lösung von gewöhnlichem phosphorsauren Natron gefällt wird. Es fand sich jedoch, dass nicht allein der so erhaltene Niederschlag ganz die physikalischen Eigenschaften des durch einen Ueberschus dieses Reagens dargestellten hat, sondern auch die Flüssigkeit dadurch eine saure Reaction erhält. Aus diesem letzteren Umstande folgt, dass jener Niederschlag, wenn nicht allein, so doch zum Theil aus dem Salz mit drei Atomen fixer Basis besteht. Ich habe es deshalb nicht weiter untersucht.

Aus diesen Versuchen glaubte ich zunächst folgern zu müssen, dass die Verbindung, auf deren Darstellung es jetzt noch ankam, in Wasser löslich seyn möchte. Daher versuchte ich sie auf die Weise darzustellen, das ich frisch gefälltes und gut ausgewaschenes PMn³ mit reiner Phosphorsäure kochte, doch so, das noch etwas jenes Salzes ungelöst blieb. Die Flüssigkeit wurde filtrirt und nach dem Verdunsten bis fast zur Syrupdicke zur Krystallisation bei Seite gestellt. Die von der Matterlange getrennten Krystalle hatten ganz das Ansehen und die Eigenschaften des sauren phosphorsauren Manganoxyduls. Die Analyse bestätigte ihre Identität.

0,8205 Grm. desselben verloren bei 110° bis 120° C. 0,1095 Grm. oder 13,38 Proc., und nach dem Glüben noch 0,107 Grm. oder 13,04 Proc. Wasser. Aus dem Rest wurden erhalten 0,219 Grm. Manganoxydoxydul und 0,6393 Grm.

pyrophosphorsaure Talkerde. Diess entspricht 24,83 Proc. Manganoxydul und 49,37 Proc. Phosphorsäure.

	Gefunden.	Berechnet.	•
Krystallwasser	13,38	12,60	2H
Basisches Wasser	13,04	12,60	2 H
Manganoxydul	24,83	24,88	Йn
Phosphorsäure	49,37	49,92	Ë
•	100,62	100.	

Hienach ist es wohl als gewiss zu betrachten, dass, wenn die Phosphorsäure auch eine Verbindung mit zwei Atomen Manganoxydul eingehen möchte, diese Verbindung nicht in Wasser löslich seyn kann. Der Rückstand jedoch von dem PM<sup>3</sup>, welcher sich nicht mehr hatte lösen wollen, hatte eine krystallinische Structur angenommen, und es war daher wahrscheinlich, dass dieser Rückstand eben das gesuchte Salz sey. Diess bestätigte ich in der That durch spätere Versuche.

Indessen war es mir gelungen noch auf eine andere Weise diese Verbindung herzustellen, welche geeigneter ist, sie rein und in schönen, wenn gleich kleinen Krystallchen zu erhalten. Ich hatte nämlich eine Auflösung von Manganvitriol mit Essigsäure angesäuert und nun allmälig so viel gewöhnliches phosphorsaures Natron binzugefügt, bis der zuerst immer wieder verschwindende Niederschlag bleibend wurde, während doch noch Mangan in der Auflösung zurückblieb. So war der Niederschlag auf das Filtrum gebracht worden. Am anderen Morgen fand ich nicht allein in dem Filtrat kleine Krystallchen der neuen Verbindung, soudern es stellte sich auch heraus, dass sich der zuerst amorphe Niederschlag auf dem Filtrum fast vollständig in solche Krystallchen umgewandelt hatte. Die aus dem Filtrat abgeschiedenen Krystalle wurden mit Wasser ausgewaschen, die auf dem Filtrum zurückgebliebenen dagegen zuerst durch Schlämmen mit Wasser von den nicht

krystallinischen Theilen getrennt, und dann gleichfalls vollständig ausgewaschen.

Es gelang mir übrigens gleichfalls diese Verbindung zu erhalten, wenn ich statt der Essigsäure eine andere Säure, z. B. Salzsäure oder Phosphorsäure, anwendete. Sie erzeugte sich dann jedoch langsamer.

Sie bildet kleine weisse körnige Krystalle, die, je gröser sie sind, um so mehr in's Röthliche spielen, und deren
sehr complicirte Form ich nicht genauer ermitteln konnte.
Sie löst sich in starken Säuren leicht auf, auch in Phosphorsäure, aber in Essigsäure nur schwer. In Wasser ist
sie schwer, in Alkohol unlöslich.

Vor dem Löthrohr schmilzt diese Verbindung schwerer, als die beiden vorher besprochenen. Wird sie anhaltend in der äußeren Flamme stark erhitzt, so gelingt es endlich, sie zu einer schwarzen Perle zu blasen. Dabei wirft sie eben so, wie die beiden anderen Verbindungen, beim Zerplatzen lebhaftes Leuchten veranlassende Blasen. Zuweilen erhielt ich während des Blasens eine klare, fast farblose Perle, welche ich jedoch bei weiter fortgesetztem Erhitzen in der äußeren Flamme nicht wieder hervorzubringen vermochte. In der reducirenden Flamme wird die Perle endlich weiß und undurchsichtig.

Zu den Analysen dieser Verbindung bediente ich mich, um sicher zu gehen, der bei der zweiten Analyse des Salzes von der Formel PMn<sup>3</sup>+3H+4H erwähnten Methode. Sie ergaben folgende Resultate:

I. 0,9335 Grm. der aus dem Filtrat angeschossenen Krystalle verloren bei 110° bis 120° C. 0,2175 Grm. oder 23,30 Proc., und durch Glühen noch 0,0735 Grm. oder 7,87 Proc. Kurze Zeit war durch einen Zufall das Thermometer bis 135° C. gestiegen; daher ist erstere Zahl, wie die folgenden Analysen beweisen werden, etwas zu hoch ausgefallen. Der Rückstand lieferte 0,347 Grm. Manganoxydoxydul und 0,510 Grm. pyrophosphorsaure Magnesia. Diess entspricht 0,3228 Grm. oder 34,58 Proc. Manganoxydul und 0,3231 Grm. oder 34,61 Proc. Phosphorsäure.

II. 1,003 Grm. der aus dem Niederschlage erhaltenen Krystalle verloren bei 110° bis 120° C. 0,2215 Grm. oder 22,09 Proc. und durch Glühen noch 0,090 Grm. oder 8,97 Proc. Wasser. Ferner wurden daraus erhalten 0,3713 Grm. Manganoxydoxydul und 0,5518 Grm. pyrophosphorsaure Talkerde, was 34,43 Proc. Manganoxydoxydul und 34,86 Proc. Phosphorsäure entspricht.

III. 0,898 Grm. dieser letzteren Krystalle verloren bei 110° bis 120° C. 0,1977 Grm. =22,02 Proc., ferner bei 200° C. 0,038 Grm. =4,23 Proc. und endlich durch Glühen 0,041 Grm. =4,57 Proc. Wasser.

	I.	II.	III.	Berechn.	
Wasser bei 100° bis 120° C.	23,30	22,09	22,02	21,90	5 <b>Ė</b>
Wasser bei 200° C.	7 05	. 6 02	4,23	4,38	1Ħ
Wasser beim Glühen	7,87	8,97	4,23 4,57	4,38	lĦ
Manganoxydul	34,58	34,43		34,61	2 Mn
Phosphorsäure	34,61	34,86		34,73	ıŸ
	100,36	100,35		100.	

Die Formel für diese Verbindung ist daher

$$\ddot{P}^{\dot{M}n^2} + \dot{H} + 5 \dot{H}.$$

Ein Atom basisches Wasser wird erst durch Glühen aus derselben ausgetrieben, und von den übrigen 6 Atomen, die sie enthält, werden fünf, schon bei 110° bis 120° C., verjagt.

Zum Schluss stelle ich die Formeln dieser drei Verbindungen nochmals zusammen:

# XI. Ueber das Wesen der braunen Farbe; von Ernst Brücke.

(Gelesen in der physikal. Gesellschaft zu Berlin, am 23. Juni 1848.)

Das Braun wird im prismatischen Farbenbilde vermist, und seine Stellung zu den Spectralfarben ist bisher unbekannt gewesen. Man kann sich jedoch leicht überzeugen, dass das Braun nichts anderes ist, als die Complementsarbe zu der der Herschel'schen lavendelgrauen Strahlen, d. h. das weise Licht, nachdem aus ihm diese Strahlen hinweggenommen sind.

Zu diesem Ende spalte man von krystallisirtem Gyps einzelne Blättchen in der Weise ab, dass sie an einer Kante möglichst dünn sind, und von da an allmälig und in breiten Terrassen an Dicke zunehmen. Ein solches Blättchen bringe man unter ein Mikroskop, das mit zwei Nichol'schen Prismen, einem unter dem Object, einem auf dem Ocular, versehen ist, und stelle es bei parallelen Prismen und beiläufig zwanzigmaliger Vergrößerung (für 8 Par. Zoll Abstand) so ein, dass man die besagte dünne Kante im Sehfelde hat. Ist es hinreichend dünn, so sieht man unmittelbar an der Kante keine Farbe, wenn man aber gegen den dickeren Theil hin fortschreitet, so zeigt sich zuerst ein leichter Anslug von Braun, als ob man durch eine sehr dünne Hornplatte sähe, und wenn die Dicke des Plättchens allmälig und in breiten und niedrigen Terrassen steigt, so wird auch das Braun immer gesättigter bis zu einem tiefen und reinen Nussbraun, ohne dass dazwischen irgend eine der prismatischen Farben aufgetreten wäre, welche die dikkeren Theile des Plättchens zeigen.

Es ist klar, dass das Plättchen an der Kante, wo es farblos durchsichtig erscheint, so dünn ist, dass der Gang-unterschied des ordentlichen und außerordentlichen Strahls beim Austritte noch für keine Farbe eine halbe Wellen-

länge beträgt. Bei wachsender Dicke müssen also zuerst die allerbrechbarsten Strahlen zur Interferenz kommen, und das fragliche Braun muß dadurch entstanden seyn, daß die lavendelgrauen Strahlen aus dem gemischten Lichte schwanden.

Die Probe auf die Richtigkeit dieses Schlusses ist sogleich gemacht. Man kreuze die Prismen: dann sieht man, während für alle übrigen Farben des Plättchens die bekannten Complemente eintreten, den vorher braunen Theil sich lavendelgrau färben, und zwar ist die Lichtstärke dieser Farbe um so größer, je gesättigter an der betreffenden Stelle das Braun war.

Königsberg, 11. Juni 1848.

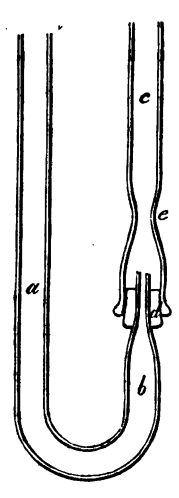
## XII. Das Barometer von Lefranc 1).

Jeder, der sich mit genauen Barometermessungen beschäftigt hat, kennt die Schwierigkeit, das Barometer längere Zeit vollkommen luftleer zu erhalten. Deshalb wurde auch die Einrichtung von Bunten mit großem Beifalle aufgenommen. Es ist aber auch bekannt, daß das Bunten'sche Barometer nur von sehr geschickten Glasbläsern angefertigt werden kann, und sehr leicht dem Zerbrechen ausgesetzt ist, weshalb auch seine Anwendung sich sehr wenig verbreitet hat.

In den Annales des ponts et chaussées 1846, 2<sup>mo</sup> semestre, p. 316, beschreibt Hr. Lefranc ein Barometer, welches

1) Mitgetheilt von Hrn. Prof. Reich in Freiberg. — "Bisher," schreibt mir Derselbe unter dem 2. Juli d. J., "ist in Ihren Annalen noch nicht der von Lefranc dem Heberbarometer gegebenen Einrichtung erwähnt worden. Sie erscheint mir aber, nachdem ich sie wirklich ausgeführt habe, so vorzüglich, dass ich mir erlaube, Sie darauf ausmerksam zu machen, selbst auf die Gesahr hin, damit etwas sehr Unnöthiges zu thun." —

die Vorzüge des Buntens'chen besitzt, aber ganz frei von dessen Nachtheilen ist, denn es kann von Jedem, der nur einigermaßen Glasröhren zu biegen und auszuziehen versteht, leicht angefertigt werden, und ist dem Zerbrechen sehr wenig ausgesetzt. Deshalb dürfte eine kurze Angabe der wesentlichsten Verbesserung, die es darbietet, hier nicht am unrechten Orte seyn.



Die nebenstehende Figur zeigt einen Durchschnitt des unteren Theiles des Heberbarometers. Die Röhre a ist wie gewöhnlich heberförmig gebogen, und der kurze Schenkel b endigt nahe über dem Buge in einer conischen, höchstens noch 1mm Oeffnung darbietenden Spitze. Darüber wird ein guter, etwas conischer Kork, so gesteckt, dass die Spitze 8 bis 10mm über denselben herausragt. Auf diesem Kork steckt eine Glasröhre c, von der Weite und Beschaffenheit des langen Schenkels, welche unten etwas conisch erweitert, mit einem verdickten Raude versehen, und etwas darüber zu einer Verengerung e ausgezogen ist.

Nachdem man die Hauptröhre gefüllt und gut ausgekocht hat, so dass sie fast bis zur seinen Oessnung des kurzen Schenkels voll Quecksilber ist, — was keine Schwierigkeit in der Aussührung darbietet, — steckt man den
Kork auf, und auf diesen die Röhre c, umwickelt den Kork
und die darunter und darüber besindlichen Röhrentheile
mit einem Streisen mit Leimwasser bestrichener Blase, umbindet diese mit einem Faden, und richtet das Instrument
auf, worauf sich das Quecksilber in die Röhre c ergiest.
Es wird so viel nachgegossen, das bei Neigung des Instruments das Quecksilber bis e steht.

Hr. Lefranc giebt noch ausführlich die Art des Verschlusses, die übrige Construction und die Art des Aufhängens an, in Bezug worauf auf die Quelle verwiesen werden mag. Aber zu erwähnen ist, dass man wohl thut,

den Kork d auf eine feste Unterlage aufzusetzen, damit man nicht Gefahr laufe durch das Eindrücken des Stöpsels in e beim Verschluss die Röhre im unteren Knie abzubrechen.

Außer dem Hauptvorzuge, der Luft keinen Zutritt zur Toricelli'schen Leere zu gestatten, hat dieses Barometer auch noch den, bei schnellem Neigen nicht dem Zerschlagenwerden ausgesetzt zu seyn, weil das Quecksilber durch die Oeffnung nur langsam nachtritt, und deshalb niemals ein sehr heftiges Anschlagen stattfindet.

## XIII. Artesische Brunnen zu Venedig.

Seither bezog Venedig seinen Wasserbedarf theils aus 144 öffentlichen und 1990 Privatcisternen, in welchen Regenwasser gesammelt wurde, theils aus der Seriole, einem Abzugskanal der Brenta, womit täglich viele Barken beschäftigt waren. Vom J. 1825 bis 1830 ließ die österreichische sche Regierung mehre, aber wegen des Flugsandes, den man in der Tiefe antraf, immer vergebliche Versuche zum Erbohren artesischer Brunnen anstellen. Alle Hoffnung auf einen glücklichen Erfolg schien verschwunden, bis Hr. Degousée aus Paris im August 1846 auf dem Platze Santa-Maria-Formosa einen neuen Versuch unternahm. 6 monatlicher Arbeit erbohrte man in 61 Meter Tiefe ein hervorsprudelndes Wasser. Im April 1847 gelang der zweite Versuch auf dem Platze S. Paolo; die in 60 Meter Tiefe angetroffene Quelle liefert 250 Liter Wasser bis zu einer Höhe von 4 Meter über dem Boden. Gegenwärtig sind sechs artesische Brunnen vollendet und noch drei in Arheit. Das Wasser enthält Kohlenwasserstoffgas und Kohlensäure; nachdem es aber diese Gase durch einiges Stehen an der Luft verloren hat, ist es vollkommen trinkbar und zu jedem häuslichen Bedarf tauglich. (Compt. rend., T. XXVI, p. 50.)

## ANNALEN DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND LXXIV.

# Ueber die Anker der Elektromagnete; von Dr. Julius Dub in Berlin.

W enngleich die so wichtigen Lehren des Elektromagnetismus in neuster Zeit, besonders durch die interessanten Untersuchungen der Herren Lenz und Jacobi, um Vieles gefördert worden sind, so bleiben dennoch immer viele Fragen unerörtert. So schien es mir immer von großem Gewicht, dass bei der Anziehung eines Elektromagneten der Anker berücksichtigt würde, mittelst welches die Anziehung geschieht, und es ist daher in der vorliegenden Bearbeitung mein Bestreben gewesen, zu untersuchen, welchen Einstus die Verschiedenheit der Form und Größe der Anker bei der Anziehung eines Elektromagneten übe?

In specieller Beziehung auf dieses Thema sind mir keine früheren Arbeiten bekannt; doch ist neuerdings von Herrn Barral den 22. November 1847 ') der Pariser Academie eine Abhandlung unter dem Titel: » Recherches sur les électro-aimants « vorgelegt, in welcher Beobachtungen über die Wirkungen des Gewichts der Anker bei Elektromagneten mitgetheilt werden. Die Art, in der Herr Barral seine Versuche angestellt hat, ist nicht beschrieben, er findet aber, dass das Maximum der Anziehung immer dann stattfindet, wenn der Anker dieselbe Schwere hat wie der Magnet.

Ich bin in den vorliegenden Untersuchungen nicht zu demselben Resultate gelangt; auch haben mich die Beobachtungen der Wirkungen der Anker zu Erfolgen geleitet, welche, in Bezug auf die Wirkungen der Elektromagnete selbst, mit einigen der von den Herren Lenz und Jacobi gefundenen Resultate nicht übereinstimmen, worauf

<sup>1)</sup> Comptes rendus, T. 25, p. 757.

ich an den betreffenden Stellen der Abhandlung hingewiesen habe.

### Der Apparat.

Zu den angestellten Untersuchungen habe ich Elektromagnete benutzt.

Die Eisenkerne der Elektromagnete sind aus möglichst feinem Eisen, und zwar aus dem Grunde, damit des remanenten Magnetismus so wenig als möglich sey. Denn obgleich zwar das Eisen von krystallinischem Bruch größere Tragkraft zeigt als das feine '), so hat es doch den Uebelstand, dass der remanente Magnetismus so bedeutend ist, dass er das Resultat besonders geringer Tragkräfte ganz verändert, wenn es öfter gebraucht wird, wie dies Herr Fechner nachgewiesen 2). Die Eisencylinder sind alle stark geglüht und möglichst langsam abgekühlt, so dass sie, wenngleich sie die Nadel richten, doch eine sehr kleine Eisenmasse (eine Nähnadel) nicht mehr tragen, sobald der um sie geleitete Strom unterbrochen ist.

Ich habe Eisenstäbe von 1" Durchmesser, so wie von ½" und 5", am meisten von 12" Länge als Magnete benutzt.

Die elektrische Spirale bestand aus Kupferdraht von 1<sup>mm</sup>,4 Durchmesser, welcher mit Seide besponnen ist. Dieser Draht ist auf Messinghülsen, deren jede 1¾ lang ist, gewickelt. Diese Hülsen sind aufgeschlitzt, ganz so wie sie die Herren Lenz und Jacobi zu ihren Versuchen benutzten ³). Damit eine etwa freie Stelle des Drahtes nicht in metallische Berührung mit der Hülse komme, sind diese vor dem Bewickeln noch lackirt. Diese Hülsen enthalten in 2 Lagen 56 Umwindungen des vorn beschriebenen Drahtes, der so gewickelt ist, dass auf jeder Seite der

<sup>1)</sup> Ritchie, Phil. trans. for. 1833. Part II. - Poggend. Appal. Bd. 32, S. 536.

<sup>2)</sup> Fechner's Rep. I, S. 390. Dove, Rep. IV, S. 267.

<sup>3)</sup> Poggendorff's Annal., Bd. 47, S. 234.

Hülse ein Drahtende hervorsteht, und diese Enden mit denen einer andern gleichen Rolle durch Klemmschrauben verbunden werden können, so dass es mir also möglich ist, jede beliebige Länge eines Magneten mit galvanischer Spirale zu umgeben. Diese Hülsen haben etwas über einen Zoll Durchmesser, damit sie bequem über einen 1" dicken Magnet geschoben werden können.

Anker. Da ich nur bis jetzt die Anziehung geradliniger Magnete untersucht habe, so waren auch nur geradlinige Anker nöthig, die ich, als in der einfachsten Form, cylindrisch genommen habe. — Es war mir daher möglich, die Anker zu Magneten und die Magnete zu Ankern zu nehmen. Es lag in dem Zweck meiner Untersuchung, die verschiedenartigsten Anker anzuwenden. So habe ich denn gegen 70 Anker von 1" bis 24" Länge und einem Durchmesser von 2" bis  $\frac{1}{16}$ " benutzt. Die Anker sind wie die Magnete geglüht und ihre Endflächen genau abgeschliffen, damit die Berührung möglichst vollständig sey.

Zur Befestigung des aufzuhängenden Gewichtes ist auf dem einen Ende eines jeden Ankers eine Messingöse eingeschraubt, wogegen diejenigen Anker, welche dazu zu dünn waren, von einer Hülse mittelst einer Schraube gehalten wurden.

Der Abreissapparat. Zum Abreissen der Anker habe ich mich eines Apparates bedient, ähnlich dem, wie ihn Herr Ritschie zu Untersuchungen über die Tragkraft empfiehlt 1).

Auf einem Brett stehen senkrecht zwei 4" hohe Leisten, welche in Entfernung von 2" zu 2" viereckige Löcher haben, in die ein Messingbolzen passt. Dieser Bolzen (3" im Quadrat) dient als Unterstützungspunkt des Hebels, welcher den Anker abzureisen bestimmt ist. Auf ihm ruht der Hebel mit einem Stahlprisma. Der Hebel selbst hat einen kurzen und einen langen Arm. Der kurze Arm trägt in einer Entfernung von 4" vom Hypomochlium eine Vor-

<sup>1)</sup> Phil. trans. for. 1833. Part II. — Poggend. Annal. Bd. 32, S. 534.

richtung, welche den Haken hält, an den der Anker gehängt wird. Dieser Haken kann mittelst einer Schraube hochund herabgeschraubt werden, um den Anker immer so stellen zu können, dass der Hebel horizontal steht, wenn der Anker den Magnet berührt. — Der andere Arm des Hebels ist 2 Fuss lang und mit einer Scala versehen, auf der die Entsernung der Besetigung des Hakens vom Hypomochlium (4") am kurzen Hebelarm als Einheit genommen ist. An diesem langen Hebelarm kann ein Gewicht von beliebiger Schwere bis auf eine Entsernung von 2' vom Unterstützungspunkte verschoben werden.

Damit beim Abreißen der Anker die Schwere derselben nicht mitwirke, ist am Ende des langen Hebelarms eine Schale angebracht, welche durch Gewichte ein Tariren des Ankers möglich macht. Und damit dieß um so genauer geschehen könne, trägt der kurze Hebelarm an seinem Ende noch eine wagerechte Schraube (6" lang), mittelst welcher eine ½ Pfd. schwere Mutter dem Unterstützungspunkte genähert oder von demselben entfernt werden kann.

Senkrecht unter dem Haken am Hebel, welcher die Anker trägt, ist eine Vorrichtung, durch welche mittelst einer Schraube der senkrecht in die Höhe stehende Magnet gehalten wird.

Die galvanische Säule. Als Elektromotoren bediente ich mich eines bis 5 Grove'scher Elemente, an denen das Platin 3½" lang und 2½" breit war, so dass ein Element 8¾ Quadratzoll Obersläche auf einer Seite hat. Die Zinkobersläche war 28 Quadratzoll.

Die Tangentenbussole. Um ein Urtheil über die Stärke des galvanischen Stromes zu haben, leitete ich denselben mit der galvanischen Spirale zugleich durch eine Tangentenbussole, deren Kupferring 12" Durchmesser und deren Magnet 1" Länge hatte. Der Magnet hängt an einem Coconfaden und ist, der leichtern Beobachtung wegen, auf einer dünnen Kupfernadel von 5" Länge befestigt, welche sich über einem getheilten Kreise hinbewegt, so das ich dann die Stromesintensität bei den Versuchsreihen nur durch die Grade der Ablenkung dieser Nadel angegeben habe.

Der Widerstandsmesser. Von den Instrumenten, den Strom nach Belieben erniedrigen zu können, wählte ich das von Hrn. Professor Poggendorff construirte und von ihm » Widerstandsmesser « genannte '), weil es bei derselben Sicherheit die größere Einfachheit vor den andern voraus hat. Mein Neusilberdraht, dessen ich mich in einer Länge von 16' bediente, hat 1<sup>mm</sup> Durchmesser.

So waren bei den Experimenten die Spirale des Magneten, die Tangentenbussole und der Widerstandsmesser mit den Elektromotoren zu einem Kreise verbunden, und der Strom durchlief diese Theile nach einander, so das ich an der Tangentenbussole nur abzulesen hatte, welche Stromstärke die im Magnete vorhandene Intensität hervorrief und dann diese auf einer bestimmten Höhe durch Stellen an dem Widerstandsmesser fixiren konnte.

Die Tangentenbussole stand in der nöthigen Entfernung von dem Magnete, so dass weder dieser noch die aufgesetzten Anker einen Einfluss auf dieselbe übten.

Bevor ich zur Darstellung der Resultate schreite, scheint es mir nöthig zu erwähnen, das jedes einzelne Resultat immer das Mittel aus 10 Versuchen ist.

Zu Anfang seiner Untersuchung über die Elektromagnete bemerkt Hr. Jacobi<sup>2</sup>), dass er deshalb zu einem anderen Mittel, die Anziehung der Magnete zu prüsen, geschritten sey, weil das unmittelbare Abreissen der Anker große Schwierigkeiten darbiete. — Die Schwierigkeiten bestehen vorzüglich darin, dass, obgleich die Berührungsstäche der Anker und Magnete vollkommen eben geschlissen sind, es dennoch schwierig ist sie so aufzusetzen, dass sich die Flächen, wenn der Anker belastet wird, ganz berühren, und dass, wenn diess wirklich der Fall ist, beim Abreissen nicht die eine Kante eher abreisst als die andere. Ich habe in meine Versuchsreihen möglichst nur solche Fälle aufzu-

<sup>1)</sup> Poggend. Annal. Bd. 52, S. 511.

<sup>2)</sup> Poggend. Annal. Bd. 47, S. 229. Bd. 61, S. 263.

nehmen versucht, wo die günstigste Berührung stattfand. Besonders war es auch von Wichtigkeit, dass der Anker immer auf die Mitte der Magnete aufgesetzt wurde; denn wenn dies nicht geschah, so zeigten sich größere Differenzen in den angezogenen Gewichten. Die Anziehungskraft ist bei weitem constanter, wenn die Anker mitten aufgesetzt werden, als wenn dies nicht der Fall ist. Ich habe daher bei allen Versuchen die Anker mitten auf den Magneten aufgesetzt.

Dadurch, dass ich immer das Mittel aus 10 Versuchen nahm, sind die etwanigen Differenzen in der Anziehung in soweit ausgeglichen, dass ein wiederholtes Mittel von 10 Versuchen in den meisten Fällen dasselbe Resultat gab. Allein einige Fälle sind mir doch vorgekommen, wo ein nochmaliges Mittel um 0,2 Pfd. bis 0,5 Pfd. von dem früheren differirte; jedoch sind dieser Fälle nur wenige.

Allein berücksichtigen wir auch diese Fälle, so haben auch solche, wenngleich großen, Beobachtungsfehler doch noch keinen Einfluß auf die Begründung der aufgestellten Resultate, da ich die gemachten Schlüsse nicht auf einzelne Resultate basirt, sondern, wie die Folge lehren wird, aus vielen Versuchsreihen, die immer unter den verschiedensten Verhältnissen die genausten Analogien darbieten, entnommen habe, so daß jeder Zweifel über die Richtigkeit der Resultate unmöglich ist.

Damit die Verschiedenheit des Eisens, welche auch oft große Differenzen in der Anziehung hervorruft, bei diesen Versuchen von möglichst geringem Einfluß sey, habe ich nur Eisen von derselben Sorte gewählt, und die Anker, welche denselben Durchmesser haben, alle aus einer Stange anfertigen lassen.

Da es nicht gleichgültig ist, ob die galvanische Spirale bis dicht an den Pol des Magneten reicht, oder ob dieser noch etwas aus derselben hervorsteht, so muss ich erwähnen, dass durch meinen Apparat sich die Verhältnisse so gestalteten, dass der Eisenkern bei einer Länge von 12" (den ich am meisten gebrauchte) auf jeder Seite 3" aus der

Spirale hervorstand, d. h. dass der Pol, welcher den Anker hielt, 5" von der galvanischen Spirale entsernt war. Gebrauchte ich Magnete von anderer Länge, was nur selten vorgekommen ist, so ließ ich auch hier die Spirale 5" vom Pole entsernt.

Schliesslich erinnere ich noch, dass alle Gewichtsmaasse preussische Pfunde sind.

### Form der Anker.

Nach Dal Negro nimmt die Anziehung der Magnete zu mit dem Gewicht der Anker '). Setzt man diesen Satz als wahr voraus, so fragt sich, ob bei gleicher Schwere auch die Anziehung der Anker unter allen Verhältnissen derselben sich gleich bleibe? "Ob jede beliebige Form der Anker bei gleicher Schwere gleiche Anziehung zeige? «

Ich nahm, um dies zu untersuchen, 10 cylindrische Anker, jeden 29<sup>1</sup>/<sub>4</sub> Loth schwer, von folgender Form;

	Anker.	Durchmesser.	Länge.	Anker.	Durchmesser.	Länge.	
•	No. 1 - 2 - 3 - 4 - 5	2" 1½ 1½ 1½ 1½ 1½ 1½	1" 1½ 2 3 4	No. 6 - 7 - 8 - 9 - 10	7" 8 34 11 16 9 18 1	5½" 7½ 8½ 12½ 16	

Diese Anker wurden von einem Magneten von 12" Länge und 1" Dicke, welcher mit 336 Spiralwindungen umgeben war, bei einer Ablenkung an der Tangentenbussole von 25°, welcher die Tangente = 4,663 entspricht, mit folgender Kraft angezogen:

I.

Anker No. 1. No. 2. No. 3. No. 4. No. 5. No. 6. No. 7. No. 8. No. 9. No. 10. 1,8 1,7 2,1 2,7 3,35 4,5 6,2 7,4 9,7 10,3.

Leite ich um den Magneten einen Strom, der die Nadel der Bussole auf  $45^{\circ}$  ablenkte, dem also tg = 10 entspricht,

<sup>1)</sup> Annali delle scienze del Regno Lombardo Veneto, übersetzt in Baumgärtner's Zeitschrift 1833, Bd. 1, S. 321. — Poggend. Annal. Bd. 29, S. 472.

so wurden die obigen Anker mit folgenden Kräften gebalten:

H.

Anker No. 1. No. 2. No. 3. No. 4. No. 5. No. 6. No. 7. No. 8. No. 9. No. 10. 6,24 5,4 5,2 6,57 8,13 10,71 15,5 19,15 27,9 25,58.

Wir ersehen aus diesen Resultaten, dass » die Kraft, mit der die Anker gehalten werden, auch abhängig ist von der Form derselben. «

Diese Beobachtung schließt noch keinesweges den von Hrn. Dal Negro aufgestellten Satz aus, daß die Schwere die Größe der Anziehung bedinge. In der Folge werden wir jedoch sehen, daß dieser Satz in seiner Allgemeinheit nicht richtig sey.

Wir sehen aber auch ferner aus den vorn angeführten Resultaten, dass die Anziehung nicht immer mit der Länge zunimmt, sondern dass auch der Durchmesser der Anker von Einslus ist. So zieht in beiden Reihen der erste Anker mehr als der zweite; in der zweiten Reihe auch der zweite mehr als der dritte, und der vorletzte mehr als der letzte, der doch um Vieles länger ist. Dass hier nicht die Modification des Eisens diese Erscheinung hervorruft, ist schon aus der ersten Reihe zu ersehen, und werden auch noch die folgenden Versuchsreihen beweisen.

Um nämlich zu zeigen, dass auch noch öster diese Erscheinung hervortrete, dass längere Anker nicht immer mehr gehalten werden als kürzere, füge ich noch zwei Versuchsreihen hinzu, bei deren ersten dieselben Anker durch einen  $\frac{1}{4}$ " dicken und bei der zweiten durch einen  $\frac{5}{16}$ " dicken Magneten gehalten werden:

III. Anziehung eines Magneten von ½" Durchmesser und 12" Länge.

Anker No. 1. No. 2. No. 3. No. 4. No. 5. No. 6. No. 7. No. 8. No. 9. No. 10.

3 3,4 4,7 6,2 6,7 7 8 7,4 9,1 10.

IV. Anziehung eines Magneten von 5 "Dicke und 12" Länge.

Anker No. 1. No. 2. No. 3. No. 4. No. 5. No. 6. No. 7. No. 8. No. 9. No. 10.

3,2 3,5 4 4,9 5,3 4,7 5,4 5,7 6,2 6

Auch diese Magnete wurden magnetisirt durch dieselbe Spirale und durch einen Strom von 25° Ablenkung.

In der Reihe, wo der Magnet  $\frac{1}{2}$ " dick ist, zieht der Anker No. 7 mehr als der No. 8, und in der andern wird No. 5 mit größerer Kraft gehalten als No. 6, obgleich No. 5 nur 4", dagegen No. 6  $5\frac{1}{4}$ " lang ist. Ebenso ist No. 9 =  $12\frac{2}{3}$  und No. 10 = 16" lang, aber No. 9 wird stärker angezogen als No. 10.

Wir sehen hieraus, dass Anker von derselben Masse uns keine klare Anschauung über die Wirkung der verschiedenen Form derselben geben, da hier mit der Länge sich zugleich die Dicke ändern muss. Wir können also aus den hier gemachten Beobachtungen keinen andern als den Schlus ziehen:

» Bei derselben Masse ist die Anziehung der Anker sehr verschieden und richtet sich sowohl nach deren Länge als nach ihrer Dicke. «

Um also zu einer klaren Einsicht über das Verhältniss der Anziehung zu gelangen, ist es nöthig, einfachere Fälle herbei zu führen. Dies geschieht dadurch, dass wir einmal nur die Länge, das andere Mal die Dicke der Anker variiren lassen.

Einfluss der Länge der Anker auf die Anziehung.

Um den Einfluss der Länge der Anker zu untersuchen, habe ich Anker von 1" Dicke, von 2" bis 24" Länge angewandt, und zwar habe ich sie zuerst ebenfalls anziehen lassen von einem Magneten, dessen Länge 12" und dessen Durchmesser 1" war. Ich erhielt folgende Resultate bei einer Stromstärke von  $20^{\circ} = tg = 3,639$  und 336 Umwindungen des vorn beschriebenen Drahtes:

**V.**•

Länge der Anker: 2" 3" 4" 5" 6" 9" 15" 18" 21" 24"
Anziehung: 1,23 1,73 2,38 3 3,27 4,43 4,89 5,18 6,34 5,96

Wir sehen aus dieser Versuchsreihe, dass die Anziehung wächst mit der Länge der Anker bis auf den von 24" Länge.

Leitete ich um den Magnet einen Strom von der Intensität  $25^{\circ}$ , tg = 4,663, so entstand folgende Reihe:

VI.

Länge der Anker: 2" 3" 4" 5" 6" 9" 15" 18" 21" 24"
Anziehung: 1,75 2,42 3,35 4,02 4,63 6,86 8,44 10,2 12 9,5.

Ein Strom von  $31^{\circ}$ , tg = 6,009, ergab folgendes Resultat:

VII.

Länge der Anker: 2" 3" 4" 5" 6" 9" 15" 18" 21" 24"
Anziehung: 2,43 3,65 4,83 6,2 6,8 11,25 12,9 13,6 16 13,4.

Ein Strom von  $35^{\circ}$ , tg = 7,002, zeigte folgende Anziehung:

VIII.

Länge der Anker: 2" 3" 4" 5" 6" 9" 15" 18" 21" 24" Anziehung: 2,96 4,5 6,08 7,56 8,88 13,8 16,4 18,8 22 17,5.

Stellen wir diese Resultate zusammen, so erhalten wir:

VIII. b. Anziehung von Ankern von 1" Durchmesser durch einen Magneten von 12" Länge und 1" Dicke.

Länge der Anker.		Strom	stärke	•					
	200	250	310	350					
2"	1,23	1,75	2,43	2,96					
3	1,73	2,42	3,65	4,5					
4	2,38	3,35	4,83	6,08					
5	3	4,02	6,2	7,35					
6	3,27	4,63	6,8	8,88					
9	4,43	6,86	11,25	13,8					
15	4,89	8,44	12,9	16,4					
18	5,18	10,2	13,6	18,8					
21	6,34	12	16	22					
24	5,96	9,5	13,4	17,5					

Wir ersehen aus diesen Resultaten unzweideutig, dass die Anziehung der Anker wächst mit der Länge derselben. Allein diess war immer nur der eine Fall, wo der Anker 1" Durchmesser hatte, und zwar ebenso dick war als der Magnet selbst. Um nun zu untersuchen, ob auch unter andern Verhältnissen sich dasselbe Resultat herausstellen werde, habe ich noch eine Reihe von Ankern gewählt, welche  $\frac{5}{16}$ " Durchmesser hatten und diese ganz unter dehselben Verhältnissen, wie oben, anziehen lassen:

IX. Anziehung von Ankern von 5 "Durchmesser, bewirkt durch einen Magneten von 12" Länge und 1" Dicke mit 336 Umwindungen.

Länge der Anker.		Strom	stär <b>k</b> e.	ce.					
	20°	25°	31°	350					
2"	1,7	2,56	3,57	4,36					
3	2,86	3,66	5,4	6,2					
4	3,39	4,72	7,2	7,74					
5	3,88	5,36	7,8	8					
6	4,91	6,09	8,24	9,2					
9	6	7,3	9,38	10,14					
12	$6,\!52$	8,7	9,84	10,8					
· 15	5,9	7,8	9,3	9,9					
18	6,32	8,67	9,5	10,5					
21	6,3	7,98	9,2	10,3					
24	6,32	7,98	9,4	10,5					

Betrachten wir diese Reihen, so finden wir, dass die Anziehung regelmäsig wächst bis zu der Länge von 12". Der Anker von 15" Länge zeigt immer eine bedeutende Abnahme, während die folgenden alle ziemlich gleich viel ziehen, mehr als der von 15", aber nicht mehr als der von 12" Länge.

Lassen wir diese Abweichung des Ankers von 15" außer Acht, so finden wir hier:

» Die Anziehung hat ihr Maximum bei der Länge von 12", und alle längern ziehen ziemlich ebenso viel, nehmen wenigstens entschieden nicht mehr an Anziehungskraft zu. «

Ich stige hier noch zwei Reihen hinzu, welche die Anziehung hei noch größerem Strome messen.

X. Anziehung von Ankern von 5 "Durchmesser, bewirkt durch den 12" langen, 1" dicken Magneten bei den Stromstärken 39° und 45°.

Länge der	Stromstärke.				
Anker.	39°	45°			
2"	5,54	7,86			
3	<b>8,8</b> .	10,3			
4	8,8	10,26			
5	8,9	10,2			
6	9,81	10			
9	10,35	11,1			
12	10,77	11,7			
15	10,8	11,8			
18	11,7	11,9			
21	11,2	11,8			
24	11,25	11,9			

Es findet sich hier bei der Ablenkung von 39° die Ausnahme, dass das Maximum der Anziehung erst bei 18" Länge eintritt; bei der andern Reihe jedoch findet schon wieder von 12" an keine bedeutende Zunahme statt.

Außerdem nun, daß bei den Ankern von 56" Durchmesser bei einer bestimmten Länge ein Maximum der Anziehung eintritt, beobachten wir noch, daß eine Annäherung an das Maximum um so eher eintritt, je stärker der Strom ist. — Bei der Stromstärke 31° ist das Maximum fast bei 9" Länge vorhanden, ebenso bei 35°. Bei 39° wächst die Anziehung von 6" Länge bis 18" nicht um 2 Pfd., und bei 45° Ablenkung ist die Anziehung eines 3" langen Ankers von der eines 24" langen nur um 1,6 Pfd. verschieden, obgleich sie bei 3" Länge schon 10,3 Pfd. beträgt.

Bei Ankern von noch geringerem Durchmesser tritt das Maximum noch eher ein. Aus beifolgenden Versuchsreihen von Ankern, deren Durchmesser 3" ist, ersieht man, dass die Anziehung bei den verschiedenen Längen überhaupt nur sehr wenig zunimmt.

XI. Anziehung von Ankern von 3" Dicke, bewirkt durch den 12" langen, 1" dicken Magneten.

Länge der		S	t r o m	stär k	e.	
Anker.	20°	25°	310	35°	39°	45°
2"	1,66	2,16	3,15	3,28	3,76	3,9
4	2,97	3,51	4,2	4,2		3,9 4,5
. 6	2,7	3,4	3,82	4,2	4,3 3,86	3,76 4,7
9	3,5	3,4 3,7	4,24	4,35	4,51	4,7
12	3,28	3,7	4,3	4,36	4,53	4,84

Dickere Anker, bei denen man zwar noch nicht vollständig das Maximum erkennt, weil nur Anker bis zu 12" Länge angewandt wurden, zeigen jedoch deutlich schon eine Annäherung an das Maximum, indem sie bei zunehmender Länge immer weniger an Anziehung zunehmen. Ich erlaube mir zum Beweis hier noch eine Versuchsreihe der Anker von 3" Durchmesser anzuführen.

XII. Anziehung von Ankern von 3" Dicke, durch den Magneten 12" lang, 1" dick.

Länge der		S	trom	stärl	к e.	
Anker.	20°	250	310	35°	39°	450
2"	1,55	2,38	3,45	4,13	5,50	7,24
4	3,37	4,77	7,4	8,48	10,71	12,78
6	5,1	7,3	10	11,88	14,9	17,25
9	6,58	9,36	12,48	14,9	16,1	19,40
12	7,24	10,26	13,8	15,65	17,02	18,65

Diese Annäherung an das Maximum wird besonders klar, wenn wir das Verhältnis der Anziehungen mit den Stromstärken vergleichen. Fände nämlich nicht eine solche Annäherung an das Maximum statt, so müste ein constantes Verhältnis hervortreten.

Nach Hrn. Jacobi nämlich »verhält sich die Anziehung zweier geradliniger Elektromagnete oder eines Elektromagneten und eines Ankers (was unser Fall ist) wie die Quadrate der magnetisirenden Ströme ¹). «

Betrachten wir nun die gefundenen Resultate.

Der Anker von 2" Länge und 5" Durchmesser wird angezogen,

#### XIII.

bei den Strömen: 20° - 25° 31° 35° 39° 45° denen die Tangenten entsprechen: 3,639 4,663 6,009 7,002 8,098 10, mit folgenden Kräften in Pfd.: 1,7 2,56 3,57 4,36 5,54 7,86

Die beiden ersten Stromstärken werden bestimmt durch tg = 3,639 und tg = 4,663. Dies ist nahezu das Verhältniss 4:5 und die Quadrate 16:25; die Anziehungen sind aber 17:25, oder genauer 170:256.

Die zwei folgenden Tangenten verhalten sich wie 6:7, ihre Quadrate wie 36:49; die dazu gehörigen Anziehungen sind 36:44.

Die beiden folgenden Quadrate der Tangenten sind 64:100, die dazu gehörigen Anziehungen 55:78.

Für diese Fälle ist das obige Gesetz noch ziemlich richtig, und man könnte die vorhandenen Abweichungen viel1) Poggendorff's Annal. Bd. 47, S. 409.

leicht noch dem Mangel der Versuche überhaupt zuzurechnen geneigt seyn. Ich bemerke nur, dass das vorhandene Verhältnis immer etwas zu eng ist. Alle nicht bei zu hohen Stromstärken oder zu großer Länge gewählten Zahlen liefern dasselbe.

Allein betrachten wir nun die Anziehung eines Änkers, wenn das vorher besprochene Maximum annäherungsweise eintritt. Nehmen wir z. B. den Anker von 15" Durchmesser und 3" Länge, so verhalten sich die angezogenen Gewichte bei den Stromstärken 39° und 45° wie 8,8:10,3, während sich die Quadrate der Tangenten verhalten wie 64:100. — Bei demselben Anker von 6" Länge sind die angezogenen Gewichte 9,8:10, während die Tangenten doch auch in dem Verhältnis von 64:100 stehen.

Nehmen wir noch einen andern Anker! Der Anker von  $\frac{3}{3}$ " Durchmesser und 4" Länge wird bei den Strömen 35° und 39° (= tg 7 und tg 8) mit 8,48 Pfd. und 10,71 Pfd. angezogen. Die Quadrate der tg sind 49:64 und die angezogenen Gewichte 8,48:10,71, was gleich ist 49:63.

Während wir auch hier das Gesetz sich bestätigen sehen, stimmt es bei demselben Anker von 12" Länge durchaus nicht; er wird bei denselben Strömen angezogen von 15,65 Pfd. und 17,02 Pfd. Es passt hier nicht einmal das Verhältnis der einfachen Tangenten 7:8, sondern auch dieses ist noch zu weit.

Bei einem Anker von 4" Länge aber 1" Durchmesser, bei den Strömen von 31° und 45° = tg 6,009 und tg 10, deren Quadrate 36: 100 ist, und das Verhältniss der anziehenden Kräfte 4,83: 11,04, sehen wir auch annäherungsweise die Richtigkeit des Gesetzes; jedoch die anziehenden Kräfte bei einer Länge der Anker von 9" verhalten sich = 11,25: 20. Hier ist das Verhältniss = 56,15: 100, also keinesweges mehr den Anforderungen entsprechend.

Bei Ankern von geringerem Durchmesser tritt dieses Missverhältnis schon bei geringerer Länge ein. Ich mache nur darauf ausmerksam, dass bei dem Anker von 4" Länge und 3" Durchmesser bei den Strömen 31° und 45°, das

Verhältniss der Anziehung wie 37:64, und bei einer Länge von 9" wie 65:100 ist, während doch die Quadrate der Tangenten = 36:100 sind.

Was also den Einfluss der Länge der Anker auf die Anziehung anbetrifft, so haben wir gefunden:

- 1) »Die Anziehung nimmt mit der Länge der Anker zu.«
- 2) » Diese Zunahme der Anziehung geht nur bis zu einer gewissen Gränze gleichmäßig fort, und nähert sich dann einem Maximum, indem es immer weniger zunimmt, bis dieses Maximum selbst eintritt. «
- 3) »Dieser Punkt, wo die Anziehung anfängt sich dem Maximo zu nähern, tritt um so eher ein, je stärker der Strom und je dünner der Anker ist. «

Aus diesem letzten Satze ergiebt sich, wie die vorn angeführten Beispiele bewiesen haben, dass das von Herrn Jacobi aufgestellte. Gesetz nur seine Anwendung findet, bei einer bestimmten Form der Anker und bei gewissen Gränzen der Stromstärke. Eine Untersuchung über die Anziehung der Elektromagnete in Entfernung würde vielleicht näheren Aufschluss geben, warum die von Hrn. Jacobi in dieser Beziehung angestellten Versuche so genaue Resultate gegeben haben, da er diese Abreissversuche nicht in unmittelbarer Berührung der Eisenslächen, sondern bei einem dazwischen gelegten Holz von 4" Dicke gemacht bat; denn es ist nicht unwahrscheinlich, dass die Wirkung eines starken Stromes bei derselben Entfernung von Magneten »im Verhältniss« größer ist, als die eines schwächern. Fände sich diess, so würden gewiss für das Gesetz günstigere Resultate bei einer bestimmten Entfernung vom Magnet (z. B.  $\frac{1}{4}$ ") eintreten.

Für die Anziehung in unmittelbarer Berührung müssen wir sagen:

»Das von Hrn. Jacobi aufgestellte allgemeine Gesetz, dass sich die Anziehung eines Elektromagnets und eines Ankers verhalte wie die Quadrate der magnetisirenden Ströme, ist nur in sosern annäherungsweise wahr, als bestimmte, dazu passende Anker gewählt werden.«

## Dicke der Anker.

Wir haben bisher noch nicht die Anziehungen der Anker von 1" Durchmesser mit denen von 5" und 3" verglichen. Da alle von denselben Magneten und überhaupt bei sonst gleichen Umständen angezogen wurden, so muß uns ein Vergleich dieser Anziehungen von Ankern von verschiedenem Durchmesser auf den Einfluß der Dicke der Anker aufmerksam machen.

Ein Anker, 6" lang und 1" Durchmesser, wird bei einer Stromstärke von 20° Ablenkung mit 3,27 Pfd. augezogen; dagegen wird der Anker von derselben Länge, aber 5" Durchmesser, mit 4,91 Pfd. gehalten.

Bei einer Stromstärke von  $25^{\circ}$  ist die Anziehung des Ankers von 1" Durchmesser 6,8 Pfd. und dessen von  $\frac{5}{16}$ " = 8,24 Pfd.

Wir sehen also hier das auffallende Resultat:

» Ein Anker von derselben Länge und viel geringerem Durchmesser wird mit größerer Kraft angezogen als ein stärkerer.«

Während der stärkere 44 Lth. wiegt, wiegt der von 5'' Durchmesser nur 3' 5 Lth.

Nehmen wir jedoch aus unserer Reihe die beiden 9 zölligen Anker bei einer Stromstärke von 31°, so sehen wir:

der Anker von 1" Durchmesser zieht 11,25 Pfd. dagegen der Anker von 5" - 9,38 - während bei der Stromstärke von 20° noch die Anziehung folgende ist:

Anker 9" lang 1" dick = 4,43 Pfd. Anker 9" -  $\frac{5}{16}$ " - = 6 -

So sehen wir, dass bei stärkeren Strömen das Maximum der Anziehung sich wieder zu den dickern Ankern wendet, und ein Blick auf die Tabellen (VIII b, IX, X) zeigt, dass diess um so eher geschehe, je länger der Anker ist.

Eine Betrachtung der Resultate der Anker von 3"Dicke zeigt, dass die Anziehung nicht mit der Abnahme des Durchmessers zunehme, indem hier wieder überall geringere An-

ziehung stattfindet als bei dem Anker von 5 "Durchmesser, und wir werden veranlasst zu fragen:

» Welche Dicke muß der Anker haben, um bei derselben Länge das Maximum der Anziehung zu üben?

Und da wir schon den verschiedenen Einfluss der Stromstärke sahen, so habe ich obige Anker anziehen lassen bei folgenden Stromstärken: 20°, 25°, 31°, 35°, 39°, 45°.

Die Versuche sind folgende mit einem 12" langen 1" dicken Magnet:

XIV. Anziehung der Anker von 2" Länge, bei verschiedener Stromstärke und verschiedener Dicke der Anker.

••	I	$\mathbf{D}$	urch	mes	s e r	der	A n k	e r.	
Stromstärke.	1"	117"	9"	16	16	16"	16	16	16
20° tg 3,639	1,25	1,22	1,35	1,45	1,55	1,7	1,66	1	0,41
25° tg 4,663	1,75	1,83	2,04	2,12	2,38	2,56	2,16	2,1	0,4
31° tg 6,009	2,43	2,75	2,97	3,1	3,45	3,57	3,15	2,12	0,44
$35^{\circ} tg = 7,002$	2,96	3	3,51	3,81	4,13	4,36	3,28	2,03	0,42
$39^{\circ} tg = 8,098$	3,63	4,08	4,38	4,52	5,50	5,54	3,76	2,98	0,47
45° tg 10	4,68	5,22	5,8	6,32	7,24	6,86	3,9	2,66	0,5

Betrachten wir diese Resultate, so finden wir, dass bei der Stromstärke von 20° das Maximum der Anziehung bei dem Durchmesser  $\frac{5}{16}$ " stattfindet und dass  $\frac{3}{16}$ " noch mit größerer Krast angezogen wird als alle von größerem Durchmesser. Bei der Stromstärke von 25° Ablenkung ist zwar ebenfalls das Maximum der Anziehung noch bei dem Anker von  $\frac{5}{16}$ " Durchmesser, aber der von  $\frac{3}{16}$ " hat nicht mehr größere Anziehung als alle anderen, sondern correspondirt mit dem von  $\frac{3}{16}$ ". Dasselbe ist der Fall bei

31° Stromstärke. Bei 35° entspricht der Anker von 3° dem von 11°, und man ersieht daraus, dass, wenn diess Wacksen zu Gunsten der stärkern Anker so sortgeht mit der Zunahme der Stromstärke, das Maximum nicht bei dem Anker von 15° Durchmesser bleiben kann. Wirklich ist bei 39° ziemlich dieselbe Anziehung bei 13° und 1° Dicke, und die Anker 15° und 16° stehen gleich. Bei 45° Stromstärke geht endlich das Maximum zu dem Anker von 16° über, und der Anker von 1° Durchmesser übertrifft den von 15° um 1,5 Pfd.

Betrachten wir jetzt die Anziehung der Anker von 4" Länge ganz unter denselben Verhältnissen wie die vorigen:

XV. Anziehung der Anker von 4" Länge.

	1	Ð	rchm	. 6 8 8 6 1	der	Ank	e c.	
Stromstärke.	1"	₩"	18"	18"	16	18 3 n	A"	ħ"
20*	2,38	3,15	3,47	3,37	3,3	2,97	1,92	0,37
25	3,35	4,59	4,92	4,77	4,72	3,51	2.28	0,34
31	4,83	6,08	7,57	7,4	7,24	4,2	2,58	0,39
35	6,08	7,12	8,98	8,48	7,74	4,2	2,8	0,4
39	7,54	8,3	11,37	10,71	8,40	4,3	2,88	0,39
45	11,04	12,93	15,3	12,78	10,56	4,5	3,12	0,4

Wir finden ganz ähnliche Resultate wie bei den vorigen Reihen, es bewirkt die Zunahme der Länge der Anker ungefähr dasselbe wie die größere Stromesintensität. Hier ist das Maximum der Anziehung gleich Anfangs bei dem Anker von "b" Durchmesser, und der von "b" correspondirt schon jetzt mit dem von 1" Durchmesser. Wir finden wieder eine Zunahme zu Gunsten der stärkeren Anker, und bei 45° Ablenkung zieht der Anker von 1" Durchmesser † Pfd. mehr als der von "b".

XVI. Auziehung der Anker von 6" Länge.

Wir finden hier das Maximum der Anziehung von der Dicke von  $\frac{6}{16}$ " mit zunehmender Stromstärke bis auf  $\frac{9}{16}$ " kommen. Bei 39° ist die Anziehung des Ankers von  $\frac{5}{16}$ " Durchmesser gleich der des Ankers von 1", und bei 45° zieht der von 1" 3,18 Pfd. mehr als jener.

Betrachten wir nun noch die Werthe, welche sich ergeben bei Ankern von 9" und von 12" Länge:

XVII. Anziehung der Anker von 9" Länge.

Strom-	l	Durchmesser der Anker.								
stärke.	1"	12" 16	10"	9"	16"	16"	5 " 16	3 " 16	16"	
20°	4,43	4,87	5,46	5,6	6,78	6,58	6	3,5	2,36	
25	6,86	7,14	7,96	9,04	9,62	9,36	7,14	3,71	2,54	
31	11,25	11,58	12,84	13,56	13,68	12,48	9,38	4,24	2,66	
35	13,8	15,5	17,82	19,05	18,95	14,9	10,14	4,35	2,84	
<b>39</b>	18,2	19,3	20,65	21,95	21,10	16,1	10,35	4,51	2,76	
45	20,05	23,5	25,5	28,8	25,55	19,4	11,07	4,77	2,76	

XVIII. Anziehung der Anker von 12" Länge.

	Durchmesser der Anker.						
Stromstärke.	12/( 1 <b>6</b>	]0" 18	16"	16"	16"	3"	2 " 16.
20°	4,69	5,8	6,82	7,24	6,52	3,28	2,02
<b>25</b>	8,6	9,33	10,83	10,26	8,54	3,75	2,5
31	12	14,76	16,15	13,8	9,84	4,3	2,65
<b>35</b>	18,3	19,2	19,6	15,65	10,8	4,36	2,81
<b>39</b>	19,75	22,8	24,8	17,02	10,77	4,54	2,65
45	28,87	33,41	27,5	18,65	11,73	4,84	2,94

Bei den 9" langen Ankern überschreitet, wie bei denen von 6" Länge, das Maximum nicht die Dicke des Ankers von  $\frac{9}{16}$ "; aber schon von  $31^{\circ}$  ab zieht der Anker von 1" Durchmesser mehr als der von  $\frac{5}{16}$ ", und von  $39^{\circ}$  an mehr als der von  $\frac{6}{16}$ " Durchmesser.

Bei der Länge des Ankers von 12" endlich geht das Maximum von  $\frac{6}{16}$ " bis auf den von  $\frac{1}{16}$ " Durchmesser, und wir sehen auch hier, dass bei noch größerer Intensität sich das Maximum noch weiter zu den dickern Ankern wenden würde; denn es stehen fast die von  $\frac{12}{16}$ " und  $\frac{8}{16}$ " Dicke gleich. Die Anker von  $\frac{5}{16}$ ", wie die von noch geringerem Durchmesser, bleiben weit hinter den andern zurück, da

sich hier, wie schon früher nachgewiesen, das Maximum der Anziehung überhaupt eingestellt hat, dem sie sich durch ganz allmäliges Znnehmen immer mehr genähert haben.

Der Anker von <sup>2</sup>/<sub>16</sub>" Durchmesser nimmt im Ganzen wenig zu und hat sein Maximum bei 4" Länge und der Stromesintensität von 45°, wo er 3,12 Pfd. zieht. Der Anker von <sup>1</sup>/<sub>16</sub>" Durchmesser zeigt bei 2" Länge und der Stromstärke 20" dieselbe Anziehung wie bei 6" Länge und 45° Stromstärke, immer um ½ Pfd. herum.

Alle diese Untersuchungen sind angestellt mit einem Magneten, dessen Durchmesser 1" und dessen Länge 12". Es war also mit Ausnahme der beiden Fälle in der Versuchsreihe XVI keiner der Anker stärker als der Magnet, und unter diesen Bedingungen haben wir nun gefunden:

- 1) » Anker, welche dünner sind als der Magnet, nehmen mit der Abnahme ihres Durchmessers bis zu einer bestimmten Dicke an Anziehungskraft zu.«
- 2) » Stellen wir die Durchmesser der Anker als Abscissen und die anziehenden Kräfte als Ordinaten dar, so entstehen Kurven, deren Maximum sich um so mehr zu den dünnern Ankern neigt, je kürzer diese sind und je geringer der Strom ist.«
- 3) » Das Maximum nähert sich um so mehr dem dickern Anker, je stärker der Strom wird und je länger der Anker, d. h. je größere Masse derselbe hat bei gleichem Durchmesser. «

Wir sehen hieraus, dass es für die Praxis von Wichtigkeit ist, welchen Durchmesser der Anker bei bestimmter Länge hat, um das Maximum der Anziehung zu erhalten. — Es wäre z. B. ein Fehler, wenn man, um einen cylindrischen Anker von 4" Länge von einem 1" dicken Magnet auziehen zu lassen, jenen von 1" Durchmesser nähme. Man hätte fast nur die Hälfte der Kraft als bei einem cylindrischen Anker von 3" Durchmesser.

Es folgt ferner daraus, dass, wenn man von der Anziehung, die ein Magnet geübt hat, eine klare Vorstellung haben will, angegeben seyn muss, welche Form der Anker hatte, den er angezogen hat; denn derselbe Magnet kann bei derselben Länge, demselben Durchmesser und derselben magnetisirenden Kraft das eine Mal 8 bis 10 Mal so viel ziehen als ein anderes Mal. Nehme ich z. B. einen Anker von 2" Länge und 1" Durchmesser, wird dieser von einem Magneten von 12" Länge und 1" Durchmesser mit 336 Umwindungen bei einer Stromstärke von 39° Ablenkung mit einer Kraft von 3,63 Pfd. gehalten, so wird dagegen ein Anker von 12" Länge und nur ½" Durchmesser mit 24,8 Pfd. angezogen.

Hr. Dal Negro sagt '): "Die Tragkraft der Huseisen wächst mit der Masse derselben, serner mit dem Gewicht der Anker und auch mit der Form der Fläche, mit der diese das Huseisen berühren."

Wie sich die Sache bei Huseisen-Magneten verhält, habe ich nicht untersucht, allein was den Einslus des Gewichtes bei geradlinigen Magneten anbetrifft, so haben wir jetzt vielsach gesehen, dass man in Bezug auf diese mit demselben Recht das Gegentheil von dem aufstellen kann, was Hr. Dal Negro über jene sagt, wenn nicht noch andere Bestimmungen hinzukommen. — Ich sage mit demselben Rechte, denn es ist außer Zweisel, dass auch das Gewicht der Anker unter den geeigneten Verhältnissen größere Anziehung bewirkt, wie wir das später an Versuchsreihen noch deutlicher sehen werden.

Ich erlaube mir, hier noch einmal darauf aufmerksam zu machen, wie verschiedene Verhältnisse bei derselben Zunahme der Stromstärke in Bezug auf die Anziehung sich darbieten, wenn wir Anker von verschiedener Dicke nehmen.

Wählen wir z. B. (wir könnten eben so gut eine andere Reihe nehmen) die Anker von 12" Länge bei den Strömen 39° und 45° Ablenkung; die Quadrate ihrer Tangenten sind 16:25. Wir haben dann folgende Verhältnisse:

<sup>1)</sup> Poggendorff's Annal. Bd. 29, S. 472.

Durchmesser der Anker.	Verhältnis der Anziehung.
3/7 5-8-1 73-8-5-1 18-3-18-18-18-18-18-18-18-18-18-18-18-18-18-	198 : 289 228 : 334 248 : 275 17 : 19 108 : 117
3 16 1 8	45 : 48 26 : 29

Nehmen wir das vorn ausgesprochene Gesetz, welches sich in 30 Versuchsreihen bestätigt, als wahr an, »dass mit der Zunahme der Stromstärke das Maximum der Anziehung nicht bei dem Anker von derselben Dicke bleibe, « dass also hier bei dem Anker von ½" Durchmesser bei einer Stromstärke von 39° das Maximum der Anziehung ist, dagegen bei 45° Ablenkung bei dem Anker von ¾" Durchmesser, so folgt daraus ganz klar, dass das Gesetz:

»die Anziehung verhalte sich wie die Quadrate der Ströme, a nicht richtig seyn kann. Denn wäre das Verhältniss 228:334 das richtige, so müste das mit dem Anker von ½" Durchmesser 248:275 unbedingt zu eng seyn, und wäre das Letztere richtig, so wäre das Erstere ohne Frage zu weit.

Einfluss der Dicke der Anker bei verschiedener Dicke der Magnete.

Alle bisherigen Versuche sind mit einem und demselben Magnete angestellt.

Es fragt sich: » Wie verhält sich die Anziehung der Anker bei verschiedener Dicke der Magnete? «

Die HH. Lenz und Jacobi haben durch Messen des Inductionsstromes und den Schluss, dass der erregte Magnetismus proportional sey dem durch Abreissen der Anker erregten Inductionsstrom '), gefunden:

»Bei massiven Eisencylindern von gleicher Länge und von mehr als 3" Durchmesser sind die durch galvanische Ströme von gleicher Stärke und durch Spiralen von glei-

<sup>1)</sup> Poggendorff's Annal. Bd. 47, S. 230.

cher Anzahl Windungen ertheilten Magnetismen den Durchmessern dieser Cylinder proportional « 1 ).

Hr. Jacobi schliesst daraus, dass

» die Tragkräfte dieser Cylinder sich ebenfalls wie die Durchmesser verhalten werden « ² ).

Nimmt man diesen Satz als wahr an, so kann man schon im Voraus sagen, welches die Anziehung eines und desselben Ankers seyn müsse, wenn man Magnete von verschiedener Dicke nimmt.

Die vorhergehenden Versuche aber, welche zeigten, dass Anker von geringerer Dicke mehr ziehen als stärkere, liesen mich an der Wahrheit dieses Satzes zweiseln. Ich habe daher 2 Magnete, einen von ½" und einen von ½". Durchmesser und 12" Länge angewandt, und zwar habe ich beide in eine Hülse von Holz gesteckt, deren Durchmesser 1" war, damit ich über diese nun die früheren Spiralen so stecken konnte, dass die Magnete gehörig in der Mîtte stehen.

XIX. Anziehung eines Magneten 12" lang 1" dick bei einer Stromstärke 20°.

Anker.	2" lang.	4" lang.	6" lang.	9" lang.	12" lang.
1" dick.	2,44	4,4	5,42	6,62	
3 -	1		4,76	5,58	5,92
	2	3,37	4,98	1	1
5 -			'	5,32	5,92
9 12 -	2		4,85	5,38	1
1 -	1,88	3,69	4,74	5,32	
3 -	1,91	3,46	4,8	5,6	6
<u>5</u> -	1,84	3,5	4.5	5	5,1
3 57 -	1,72	3,07	2.9	3,43	3,4
341 166	0,95	2,09	4,5 2,9 2,22	2,41	2,44

Vergleichen wir diese Resultate mit denen, wo der Magnet 1" Durchmesser hatte (No. XIV, XV, XVI, XVII, XVIII), so finden wir die merkwürdige Erscheinung:

» die meisten Anker, welche stärker sind als der Magnet, werden mit größerer Kraft von dem schwächeren Magnete angezogen.«

- 1) Poggendorff's Annal. Bd. 61, S. 262.
- 2) Poggendorff's Annal. Bd. 61, S. 264.

Diess tritt um so deutlicher hervor, je größer die Masse der Anker wird.

XX. Anziehung eines Magneten 12" lang 1" dick, bei der Stromstärke 45°.

Anker.	2" lang.	4" lang.	6" lang.	9" lang.	12" lang.
1" dick.	9,04	13,98	16,55	19,6	20,4
3 7 -	1 '		14,5	17,8	18,4
<u> </u>		Ì		17,22	17,25
<u> </u>	7,44	12,39	14,85	17,32	, , , ,
8 -	7,35	11,59	14,4	15,32	17,05
5	7,57	9,87	10,69	11,07	11,85
16 - 16 -	4,19	4,21	4,75	4,98	
10° 1 -	2,75	3,3	3,07	2,95	

Vergleichen wir diese Reihen mit denen bei einem 1" starken Magnet, so finden wir, dass die längeren Anker (also die von größerer Masse) mit größerer Kraft von dem stärkern Magneten angezogen werden; dass ferner auch bei kürzern Ankern diejenigen mehr von den starken Magneten gehalten werden, in deren Nähe das Maximum der Anziehung überhaupt ist, wogegen die stärksten Anker wieder mehr von dem schwächern Magneten gehalten werden.

Aehnliche Resultate erhalten wir bei der Anziehung des Magneten von 5" Dicke. Ich habe ihn ebenfalls angewandt bei einem Strom von 20° und 45° Ablenkung.

XXI. Anziehung eines Magneten von 12" Länge und 5" Dicke.

a) Bei der Stromstärke 20°.

Aı	nker.	2" lang.	4" lang.	4" lang.	9" lang.	12" lang.
1"	dick.	2,88	4,25	4,88	5,28	6,94
3	-			4,08	4,51	5
8 4 5	-	2,47	3,89	4,3	4,47	4,45
ì	-	2,39	3,68	4,02	4,72	4,7
ខ្នុំ	-	2,02	3,38	3,81	4,3	4,4
5	_	2,05	3,26	3,58	3,34	,-
3	-	1,76	2,72	2,78	3,21	3,16
3 5 16 3 14 1	-	1,27	2,15	2,07	2,18	2,27

XXII. b) Bei der Stromstärke 45°.

Anker.	2" lang.	4" lang.	6" lang.	9" lang.	12" lang.
1" dick.	5,42	6,88	7,52	7,79	6,94
3 -	, , , ,		6,41	7,5	7,1
5 -	1		]	7,26	7,35
1/2 -	4,3	6,15	6,56	<b>6,93</b>	17
3 -	3,94	5,17	6,09	6,6	6,64
5 18 -	3,19	5,38	5,78	6,1	Į.

Diese Versuche widersprechen den von HH. Lenz und Jacobi aufgestellten Sätzen direkt. Nicht allein, dass das Verhältnis zwischen der Anziehung und dem Durchmesser des Magneten annäherungsweise nicht richtig ist, sondern es sind viele Reihen vorhanden, wo gerade das Umgekehrte stattfindet. Ich erlauhe mir hier, nur die Versuchsreihen der 3 verschiedenen Magnete von 1", ½" und nur die Versuchsreihen der 3 verschiedenen Magnete von 1", ½" und nur die Versuchsreihen der 3 verschiedenen Magnete von 1".

~~	**	•	•
v	•		
_			
~	4 B		 •

•	1	Magnete			
Anker.	1" dick.	1" dick.	5" dick.		
2" lang.	1,23	2,44	2,88		
4	2,38	4,4	4,25		
6 -	3,27	5,42	4,88		
9 -	4,43	6,62	5,28		
12 -	1 '	7,74	6,94		

Wir sehen hieraus: » die Anziehung der Magnete verhält sich keinesweges wie ihre Durchmesser. « Wir können unter Umständen sogar das Gegentheil behaupten. Ein halb so dicker Anker zieht doppelt so viel als der andere. Man nehme nur die erste Reihe. Dort verhält sich die Anziehung des 1" dicken Magneten zu dem von ½" Durchmesser wie 1,23 Pfd.: 2,44 Pfd.

Wenn nun die HH. Lenz und Jacobi eine vollkommene Proportionalität des Inductionsstromes mit dem Durchmesser der Anker fanden, denn diess haben sie ja nur direkt gemessen, so sehen wir daraus, dass die bei den Versuchen gemachte Annahme:

» die Anziehung verhalte sich wie der durch Abreissen der Anker erregte Inductionsstrom, « nicht richtig seyn könne.

Vergleichen wir die anziehenden Kräfte in Bezug auf die Stromstärke, die auf den Magnet wirkt, so finden wir, dass, während bei dem stärksten Magneten die Anziehung mit der Stromstärke bedeutend wächst, diess nicht in demselben Maasse bei den schwächeren Magneten geschieht, woher denn natürlich bei wachsender Stromstärke das

Maximum der Anziehung zu dem stärksten Magneten kommen muß.

Wir sehen hier bei den Magneten eine den Ankern analoge Erscheinung und finden also:

Bei zunehmender Stromstärke wendet sich das Maximum der Anziehung zu den dickeren Eisencylindern, mögen diese Magnet oder Anker seyn.«

Um zu zeigen, dass die Zunahme der Masse der Anker bei gleichem Magnet auch eine größere Anziehung bewirke, habe ich noch 2 Anker angewandt, welche  $1\frac{1}{2}$ " und 2" Dicke und 6" Länge haben. Es ergab sich:

XXIV. Anziehung der Anker 2" und 11" dick und 6" lang bei 20° Stromstärke.

	Anker				
Magnete.	2" dick.	11/2" dick.	1" dick.		
1" dick.	4,4 8,5 5,6	3,7 6,36 5,36	3,27 5,42 4,88		

XXV. Anziehung der Anker 2" und 11" dick und 6" lang bei der Stromstärke 45°.

	Anker			
Magnete.	2" dick.	12" dick.	1" dick.	
1" dick,	20 17,92 7,24	16,95 17,35 6,58	13,32 16,35 7,52	

Wir sehen, wie die Anker von größerer Masse in den meisten Fällen mehr ziehen als die dünneren, ferner auch, wie bei geringerer Stromstärke dünnere Magnete auch hier eine größere Anziehung äußern als dicke, und endlich daßs mit Zunahme der Stromstärke das Maximum der Anziehung zu den dicken Magneten übergeht. Aus den Versuchsreihen dieses Kapitels ist bei einem Vergleich der Schwere der Anker mit der des Magneten deutlich zu erseheh, daßs der neuerdings von Hrn. Barral aufgestellte Satz (Comptes rendus T. XXV, p. 757): "das Maximum der Anziehung findet statt, wenn der Anker dieselbe Schwere hat als der

Magnet, a nicht begründet ist. Es beweisen diess besonders die Reihen in No. XXI, XXII, XXIII; denn obgleich in No. XXIII der 15 dicke Magnet, welcher 12 lang ist, bei weitem von geringerem Gewicht ist als der 9 lange und 1 dicke Anker, so zieht dieser Anker doch mehr als alle kürzeren, also auch mehr als der 4 und 2 lange, zwischen welchen beiden die Schwere des Magneten liegt. Derselbe Beweis wird auch durch die Versuchsreihe IV, V, VI, VII geliefert.

Um endlich zu beweisen, dass der Satz:

»Anker, welche dünner sind als der Magnet, nehmen mit der Abnahme ihres Durchmessers bis zu einer bestimmten Dicke an Anziehungskraft zu, « (S. 484 No. 1)

nicht allein bis zu einem 1" dicken Magneten, sondern auch für noch viel stärkere gelte, habe ich mich eines Magneten von 12" Länge und 1\frac{3}{4}" Durchmesser bedient. — Ließ ich durch diesen Magneten ebenfalls die früheren Anker von 6" Länge und 2" bis \( \frac{1}{16}\)" Durchmesser anziehen, so erhielt ich folgende Resultate.

Ich habe diesen diejenigen mit dem Magnet von 1" Dicke, des leichtern Vergleichs wegen, beigefügt:

XXVI. Anziehung eines Magneten 12" lang 13" dick.

			Magnet 13" dick.	
Anker	2"	dick.	3,53	Magnet 1" dick.
-	11/2	-	3,8	•
•	1	_	4,56	4,83
-	3	-	5,5	5,53
-	16 11	-	6,34	6,22
_	9	-	7,24	6,44
_	7	_	7,24 7,32	7.14
-	ş	•	7, <del>82</del>	7,3
_	5	-	5.6	7,3 6,09 3,4 2,2
-	16 3 16 1	-	5,6 3,18 2,1	3,4
	Ĭ	-	2.1	2,2
•	î 16	•	0,4	0,35

Obgleich diese Versuchsreihen bei derselben Stromstärke angestellt sind, so können wir die des 13" starken Magneten und die des 1" starken in Bezug auf die Größe der einzelnen Werthe doch nicht genau mit einander vergleichen, da die Spirale bei dem 13" dicken eine andere war, und

auch eine andere Anordnung um den Magneten stattfand, als bei den Versuchen mit dünneren Magneten.

Wir sehen aber daraus, dass bei dickeren Magneten das Maximum der Anziehung bei derselben Dicke der Anker bleibt und nicht etwa zu dickeren Ankern übergeht, dass also überhaupt, wenn ungefähr dieselbe Anziehung stattfindet, die Dicke des Magneten die früheren Sätze über das Maximum der Anziehung nicht verändert.

### Anziehung der Anker von verschiedenem Durchmesser bei verschiedener Länge der Magnete.

Wir wissen aus den Versuchen der HH. Lenz und Jacobi, dass sich die Anziehung verhalte wie die Anzahl der Spiralwindungen bei denselben Strömen und demselben Eisenkern. Es fragt sich nun aber, ob die verschiedene Länge eines Eisenkerns nicht bewirke, dass das Maximum der Anziehung zu Ankern von anderer Dicke gelange, als diess bei einem Magnet von 12" gewesen?

Ich habe, um diess zu untersuchen, einen Magneten von 18" Länge und 1" Durchmesser genommen und die Spirale bis an den Pol, welcher den Anker hielt, geschoben. Der Magnet stand also auf der entgegengesetzten Seite 6" aus der Spirale hervor.

Mit den 6" langen Ankern erhielt ich folgende Resultate:

XXVII. Anziehung eines Magneten 1" dick 18" lang.

_	Dicke der Anker.						
Stromstärke.	2"	11"	1"	8"	1"	3/1	5 // 16
20° . 35	5,98 20,18	4,78 14,25	5,1 14,57	6 19,47	6,88 19,62	7,4 15,2	5,9 9,42

War der Magnet 18" lang und 5" Durchmesser, so ergab sich:

XXVIII. Anziehung eines Magneten 5" dick 18" lang.

	l	Dick	e der	Anker	von 6"	Länge.	
Stromstärke.	2"	11"	1"	3"	1"	3"	5 " 16
· 35°	6,02	6,34	6,05	6	5,43	5,5	5,56

Wir ersehen aus diesen Resultaten, wenn wir sie mit den entsprechenden Versuchsreihen der Magnete von 12" Länge vergleichen, dass sich bei größerer Länge des Eisenkerns die Anziehung selbst vergrößert, dass also ein längerer Eisenkern dasselbe thut als größere Stromesintensität, und dass demgemäß auch das Maximum der Anziehung sich zu dem Anker wenden muß, welcher seinem Durchmesser nach einer solchen anziehenden Kraft entspricht. So sehen wir z. B. die anziehenden Kräfte bei dem Magneten von 1" Dicke bei der Stromstärke 20° ungefähr deuen bei dem 12" langen Magneten bei der Stromstärke 25° entsprechend, weshalb auch hier, wie dort, das Maximum bei dem  $\frac{3}{5}$ " starken Anker ist.

#### Einfluss der Größe der Berührungsfläche.

Die bisher angestellten Unsersuchungen haben uns gezeigt, wie das Maximum der Anziehung nicht bei den dicksten Ankern sey und wie auch dünnere Magnete unter bestimmten Verhältnissen mehr ziehen als dicke.

Diess lässt doch schließen, dass die Größe der Berührungsfläche von Einfluss seyn dürfte. - Nun habe ich schon vorn bemerkt, dass bei geringerer Größe der Berührungsfläche leichter eine vollkommene Berührung herzustellen sey, als wenn diese groß ist. Hiernach könnte man Zweifel in die Genauigkeit der Versuche setzen und sagen, wenn die dickeren Anker den Magnet genauer berührt hätten, so wäre vielleicht auch dort größere Anziehung gewesen. Dieser Zweifel wird jedoch dadurch gehoben, dass ich, obgleich (wie sieh von selbst versteht) viel geringere Anziehung, doch dieselben Resultate in Bezug auf das Maximum der Anziehung erhalten habe, als ich zwischen die Berührungsflächen des Ankers und Magneten ein Kartenblatt legte. Hätte das vorn angegebene Maximum in der fehlerhaften Berührung seinen Grund gehabt, so wäre dieser Fehler bei nicht unmittelbarer Berührung so hervorgetreten, dass dann das Maximum der Anziehung bei den dickeren Ankern und Magneten gewesen seyn würde.

Wenn nun dieser angestellte Versuch zeigt, dass nicht mangelhafte Berührung Grund jener auffallenden Erscheinung sey, so veranlasst es uns um so mehr zu der Frage: »Findet keine Veränderung in Bezug auf die Anziehung statt, wenn ein Anker dieselbe Masse behält und sich seine Berührungssläche ändert?«

Ich habe, um darüber Aufschluß zu erhalten, 2 Anker geprüft, welche 1" und 2" dick waren und sich einen Zoll von der Berührungssläche ab konisch verjüngten, so daß der 1" dicke Anker nur eine Berührungssläche von  $\frac{1}{2}$ " Durchmesser und der 2" dicke eine von 1" Durchmesser hatte.

Diese Anker habe ich von den drei früher angewandten Magneten von 12" Länge und 1",  $\frac{1}{2}$ " und  $\frac{5}{15}$ " Dicke anziehen lassen und erhielt bei einer Stromstärke von 20° folgende Resultate:

XXIX. a) Anziehung des 1" starken Magneten.

Durchmesser der Anker.	Conische Anker.	Cylindrische Anker.					
1" 2	7 Pfd. 4,7 -	Ank. 1" dick: 3,27	Ank. 1" dick: 4,76 - 1 - 3,27				

b) Anziehung des 1" starken Magneten.

Durchmesser der Anker.	Conische Anker.	Cylindrische Anker.							
1" 2	6,28 6,48	Ank. 1" dick: 5,42 Ank. \frac{1}{2}" dick: 4,74 - 2 - 7,46 - 2 - 5,42							

c) Anziehung des 16" starken Magneten.

Durchmesser der Anker.	Conische Anker.	Cylindrische Anker.				
1" 2	4,55 4,99	Ank. 1" dick: 4,88	Ank. " dick: 4,02 - 1 - 4,58			

Die beiden Colonnen, welche »cylindrische Anker « überschrieben sind, enthalten die Anziehung derjenigen Anker, von denen der erste dieselbe Dicke, der zweite dieselbe Berührungssläche wie die conischen haben.

Wir sehen aus diesen Reihen, dass sich das Verhältniss der anziehenden Kräfte als ein ganz anderes herausstellt als bei den Cylindern. Es tritt diess sogleich am deutlichsten in der ersten Reihe hervor, wo der 1" dicke Anker 7 Pfd. zieht, wenn seine Berührungsfläche ½" Durchmesser hat, wogegen der nicht-conische 1" starke nur 3,27 Pfd. und der einen halben Zoll starke 4,67 Pfd. Anziehung zeigt.

Aehnliche Resultate stellten sich heraus bei größerer Stromstärke. Ich habe den Versuch angestellt mit einem 18" langen und 1" starken Magneten bei einer Stromstärke von 35°.

XXX. Anziehung eines 18" langen und 1" dicken Magneten.

Durchmesser der Anker.	Conische Anker.	Cylindrische Anker.					
1"	23,2 ·	Ank. 1" dick: 14,57	Ank. 1" dick: 19,62				
2	16,5	- 2 - 20,18	- 1 - 14,57				

Wir bemerken auch hier, dass der Anker, welcher 1" dick ist und nur eine ½" große Berührungsstäche hat, am meisten zieht, und zwar ist die Differenz sehr bedeutend; denn während dieser mit 23,2 Pfd. gehalten wird, ist die Anziehung des nicht-conischen nur 14,57 Pfd.

- 'Stellen wir nun diese Erscheinungen mit den früheren zusammen, so finden wir:
  - 1) » Die Anziehung, welche auf Anker ausgeübt wird, richtet sich nach der Größe ihrer Berührungsfläche.«

Daraus folgt, dass die vorn angesührten Anker, bei denen das Maximum der Anziehung war, nicht wegen ihres Durchmessers überhaupt, sondern wegen des Durchmessers ihrer Berührungsstäche das Maximum der Anziehung zeigten.

2) "Bei gleich großer Berührungsfläche zieht der Anker am meisten, welcher die größte Masse hat."

Wir sehen diess, außer an den Ankern für sich, auch recht deutlich dann, wenn wir einen Magneten anwenden, dessen Polsläche kleiner ist als die des Ankers. Alsdann kommt es nicht mehr auf die Ankersläche an, weil ja dann durch sie die Fläche, innerhalb welcher Berührung statt-

findet, nicht größer wird. — Daher sehen wir in den vorhergehenden Reihen (XXIX. b und c) bei den Magneten, welche nur ½" und 5 "Durchmesser haben, immer diejenigen Anker am meisten wirken, welche die größere Masse haben, ganz gleichgültig, wie groß die Endsläche des Ankers ist. Der in dem Abschnitt über die Dicke der Anker ausgesprochene Satz (S. 484 No. 1), daß das Maximum der Anziehung bei einem bestimmten Durchmesser der Anker stattfinde, findet hiernach in sofern eine Abänderung, daß wir sagen:

3) » Das Maximum der Anziehung tritt bei demselben Magneten und derselben Masse des Ankers bei einer bestimmten Größe der Berührungsfläche ein.«

Wenn wir also sagten: Anker, welche dünner sind als der Magnet, nehmen mit der Abnahme ihres Durchmessers bis zu einer bestimmten Dicke an Anziehungskraft zu, so können wir diesen Satz ganz so stehen lassen, nur dass die Abnahme des Durchmessers nicht auf den ganzen Anker, sondern auf dessen Berührungssläche bezogen wird. - Eine bestimmte Masse hat also eine bestimmt große Berührungsfläche, bei welcher sie mit dem Maximum der Kraft gehalten wird. Wächst nun die Masse des Ankers, oder nimmt die Kraft des Magneten zu, so wächst die Größe der Anziehung und mit ihr die Größe der Berührungsfläche; allein viel langsamer als die Masse des Ankers oder eine dieser entsprechende vergrösserte Anziehung des Magneten; denn aus den Versuchen XIV, XV, XVI, XVII, XVIII ist zu ersehen, dass zwischen einer anziehenden Kraft von 1 Pfd. bis 33½ Pfd., was theils durch größere Masse der Anker, theils durch größere Stromesintensität bewirkt wird, die Größe der Berührungssläche, bei der das Maximum der Anziehung ist, nur variirt zwischen 15 und 10 Durchmesser.

Aus dieser Abhängigkeit der Anziehung von der Größe der Berührungsstäche erklärt sich nun auch die anscheinend so abnorme Thatsache, daß dünnere Magneten mehr ziehen als dicke. Sie haben die für das Maximum der Anziehung günstigere Berührungsstäche.

So ergiebt sich dann:

4) » Die Anziehung eines Ankers ist bei gleicher magnetischer Kraft abhängig von der Masse und der Größe der Berührungsfläche. «

Ich erlaube mir hier nochmals darauf hinzuweisen, dass eine Angabe, wieviel ein geradliniger Magnet zieht, ohne ganz genaue Bestimmung des Ankers, mit welchem diese Anziehung hervorgebracht wurde, durchaus garnichts Bestimmtes giebt. — Und wenn ich vorn zeigte, dass durch veränderte Anker das achtsache der Kraft hervorgebracht werden kann, so mus jetzt diese Angabe noch erhöht werden, da wir jetzt Mittel besitzen, durch passende Größe der Berührungssläche und Vermehrung der Masse des Ankers noch größeren Essekt hervorzurusen.

Wenngleich wir schon aus den vorhergehenden Erscheinungen schließen können, daß auch eine bestimmte Masse eines Elektromagneten das Maximum ihrer Anziehung bei einer bestimmten Größe der Berührungsfläche üben wird, so habe ich doch dieß noch an einem Beispiel durch den Versuch nachgewiesen. Ich habe den früher angewandten 6" langen Anker von 1" Durchmesser, der sich conisch zu einer ½" großen Berührungsfläche verjüngt, als Magneten benutzt, und ihn mit 168 Windungen des früher benutzten Drahtes umgeben. Durch eine Stromstärke von 26° magnetisirt, gab er folgende Resultate:

XXXI. Anziehung eines Magneten 6" lang, 1" dick, mit einer 2" großen Berührungsfläche.

Durchmesser der Anker.	2"	11"	3"	1"	3 <i>11</i> 8	18"
Anzichung.	5	4,8	3,2	3,25	3,4	3,25

Stellen wir damit die Anziehung der beiden entsprechenden cylindrischen Magneten zusammen, von ebenfalls 6" Länge, von denen der eine 1" und der andere ½" Durchmesser hat, so finden wir den bedeutenden Einfluss der Größe der Berührungssläche auch bei den Magneten:

XXXII. Anziehung der Magnete von 6" Länge und 1" und 1" Dicke bei 26° Stromstärke.

Cylindrische	Du	rchmess	er der	6" lang	gen An	ker.
Magneten.	2"	$  1\frac{1}{2}''$	3"	1"	3"	5 " 16
l" dick.	2,1 3,8	1,85 3,4	2,3 2,8	3,1 2,6	3,2 2,7	2,95

Wir sehen hieraus nicht nur, wieviel jener conische Magnet mehr zieht als diese, sondern wir finden auch, dass hier bei den dicken Ankern wieder der dünne Magnet noch mehr zieht als der dicke, wovon wieder die kleinere Berührungszäche der Grund. Wir bekommen das Maximum der Anziehung, wenn wir, wie in No. XXXI, dem dicken Magneten die kleine Berührungsstäche geben. — Kommt die Größe der Berührungsstäche nicht mehr in Betracht, nämlich bei den dünnern Ankern, so sehen wir wieder (bei den Ankern von ½", ¾ und ½", Ülcke), wie der 1" dicke Magnet mehr zieht als der ½" dicke, weil er größere Masse hat.

So können wir also ganz allgemein sagen:

5) » Die Kraft, mit der geradlinige Elektromagnete und Anker auf einander wirken, ist bei gleicher magnetischer Kraft abhängig von ihrer Masse und der Größe ihrer Berührungsfläche.«

Wären nun aber diess die einzigen Bedingungen der Anziehung in Bezug auf den Anker, so würde sich daraus das Gesetz ergeben: "Anker von gleich großer Berührungs-fläche und gleicher Masse ziehen gleich viel," — mag die Form seyn, welche sie will.

Um diess zu prüsen, habe ich einen Anker von  $7\frac{1}{4}$ " Länge und  $\frac{3}{4}$ " Durchmesser mit einer  $\frac{1}{2}$ " großen Berührungssläche und einen 16" langen und  $\frac{1}{2}$ " dicken Anker benutzt, welche beide gleiche Schwere (Masse) hatten, und habe sie anziehen lassen von dem 12" langen, 1" dicken Magneten bei 20° Stromstärke. Austatt dass nun hier beide mit gleicher Krast gehalten worden wären, trug der kürzere 7,2 Pfd., während der längere 8,2 Pfd. hielt. Wir sehen also, dass

nicht allein die Größe der Berührungssläche und die Masse der Anker das Wirkende bei der Anziehung sind, sondern daß auch die verschiedene Länge mitwirkt; wenngleich der Unterschied bei Weitem nicht so bedeutend ist, als wenn der 3" starke Anker auch eine ebenso große Berührungssläche gehabt hätte. Er zog in diesem Falle nur 4,5 Pfd.

Der Satz No. 4 erleidet also noch die Abänderung, dass wir sagen:

"Die Anziehung eines cylindrischen Ankers ist bei gleichem Magneten abhängig: a) von seiner Masse, b) von der Längenausdehnung und c) von der Größe der Fläche, mit welcher er den Magneten berührt."

## II. Nachtrag zum Dellmann'schen Elektrometer; von R. Kohlrausch.

- Im 72. Bande dieser Annalen habe ich ein Elektrometer beschrieben, welches zu quantitativen Bestimmungen sich dann vorzüglich eignet, wenn die zu messende Spannung der Elektricität außerordentlich gering ist. Ich erlaube mir jetzt, einiges nachzutragen, was namentlich für die Anfertigung ') des Instrumentes von Nutzen seyn kann, indem eigene Erfahrung mich gelehrt hat, daß ohne einige Kunstgriffe die feineren Theile des Apparates nicht leicht in der nöthigen Vollkommenheit zu construiren sind. Ich beziehe mich dabei auf den betreffenden Außatz im 72. Bande und die zugehörige Fig. 1 der Taf. V, so daß dort, wenn weiter nichts bemerkt wird, alle Citate gesucht werden müssen.
- 1) Eine wesentliche Verbesserung besteht darin, daß statt der Glasröhrchen c und h, von welchen im §. 2 die Rede ist und welche zum Heben und Senken des Zuleitungsdrahtes und Streifchens dienen, Röhrchen von Messing
  - 1) Der Mechaniker Hr. M. Leyser in Leipzig, welcher in dem dortigen physikalischen Cabinete eins meiner Instrumente zum Muster zu nehmen Gelegenheit hat, ist erbötig, dasselbe zu vervielfältigen.

genommen werden, welche gut in einander eingeschliffen sind. Damit fällt natürlich zugleich das Glasröhrchen weg, in welchem c sich bewegt. Wie ich mich überzeugt habe, rühren die auf S. 373 etc. angegebenen Ungenauigkeiten in den Angaben des Instrumentes bei ganz geringen Quantitäten der Elektricität allerdings von der condensirenden Wirkung jener Glasröhrchen her, und fallen fast ganz weg, wenn Metall an die Stelle des Glases tritt. Das Röhrchen hekommt zweckmäßig eine innere Weite von 4 Linien.

- 2) Das Schelllack, welches man zum Isoliren aller Theile des Apparates benutzt, muß möglichst ohne Berührung der Finger angebracht werden. Zu diesen und einigen anderen Manipulationen benutze man folgende Bemerkungen:
- 3) Einkitten des Zuleitungsdrahtes. Zwischen zwei Glasscheiben wird eine in der Hitze erweichte Schelllackmasse zu einem kleinen Kuchen von 1 bis 1,5 Millimeter Dicke abgeplattet und darauf, zwischen reiner Leinewand gehalten, zu einer runden Scheibe geschnitten, welche sich in das Ende des Röhrchens h mit einiger Reibung hineindrücken läst. Für jedes Ende des Röhrchens fertigt man eine solche Scheibe und durchlöchert ihre Mitte mit einem Bohrer von der Stärke des anzuwendenden silbernen Zuleitungsdrahtes. Diess Durchbohren geschieht vor dem Einsetzen der Scheiben, damit nicht in das Innere feine Lacktheile fallen, welche später sehr unbequem werden könnten. Jetzt setzt man das obere Scheibchen ein, schiebt den Zuleitungsdraht, dessen oberes Ende schon zu der federnden Spirale vorgerichtet ist, durch die Oeffnung, und kittet ihn vermittelst eines erhitzten spitzen Drahtes fest. obere Scheibchen selbst wird darauf durch diesen Draht mit dem Röhrchen fest verbunden, zu welchem Zwecke man vorher schon den obersten inneren Theil des Röhrchens mit festem Lack in der Hitze dünn überzogen hat. Man darf, wenn man mittelst eines heißen Drahtes Lackverbindungen vornimmt, nie so starke Hitze anwenden, dass das Lack dampft. — Das aus dem unteren Ende der Röhre etwa 1 2 Zoll lang hervorragende Ende des Zuleitungsdrahtes

steckt man nun erst durch das zweite Lackscheibchen, kittet letzteres im Röhrchen fest, zieht den Draht etwas an und schmilzt ihn so im Scheibchen fest ein. Zuletzt läßt man in der Flamme sein unteres Ende zu einem kleinen Kügelchen zusammenlaufen, was ihn, wenn er fein genug ist, nicht bis zu dem Schelllack hin übermäßig erhitzt. Die Dicke dieses Drahtes habe ich so gewählt, daß 1 Meter 0,2 Gramme wog. Man läßt den Zuleitungsdraht durchweg hart.

4) Aufkitten des Streifchens auf das Röhrchen c. Das Streifchen wird aus feinem Silber gearbeitet, 51 Millimeter lang (so dass es mit jedem der abgerundeten Enden 1,5 Millimeter über den angelegten Wagebalken hinausragt) 2,5 Millim. breit und etwa ¼ Millim. dick. Der fast rechteckige Ausschnitt, in welchem der Wagebalken spielt, ist 2 Millim. breit und 1,5 Millim. tief, doch sind die Winkel nicht scharf gebildet. Man kann in einem derselben (nicht in der Mitte des Ausschnittes) mit einer sehr feinen Säge noch tiefer einschneiden, um dann leichter das Ausbiegen der beiden Arme des Streifchens zu bewirken, deren Ebenen bis zu einem Winkel von 20° verschränkt werden. Namentlich da, wo der Wagebalken anschlagen könnte, muss das Streifchen sehr gut polirt seyn.

Die Lacksäulen b, welche die kleinen Füße des Streifchens tragen sollen, habe ich 14 bis 18 Millim. lang und 2 bis 3 Millim. dick genommen. Man muß bei ihnen, wie bei allen aus Schelllack zu verfertigenden feineren Gegenständen, namentlich auch bei Lackfäden, die Vorsicht gebrauchen, sie durch das Gewicht des bei geringer Hitze halbslüssigen Lacks sich bilden zu lassen, weil sie, wenn sie durch Ziehen und Drücken geformt sind, später bei hoher Stubentemperatur oder in den Sonnenstrahlen sehr leicht ihre Gestalt verändern. Hier läßt man zuerst zwei gleich dicke Säulen von 1 bis 1½ Zoll Länge sich bilden, und klebt sie mit den dünneren Enden parallel zu einander so an einen leichten Kork, daß ihre Entfernung gleich dem Durchmesser des Röhrchens c ist, also das Röhrchen h

demnächst frei zwischen ihnen sich bewegen kann. Durch einen heißen Draht schneidet man darauf die Säulchen von gleicher Länge, und hat es so in der Gewalt, beide zugleich auf dem Ringe des mäßig erhitzten Röhrchens  $c^{-1}$ ) in richtiger Stellung festzukitten, was man sich dadurch noch erleichtert, daß man, ehe noch die angeklebten Enden erstarrt sind, das Röhrchen h einschiebt. Abermals durch einen heißen Draht schneidet man die oberen Enden der Lackstangen mit dem Korke in der richtigen Höhe weg.

Soll nun das Streifchen aufgekittet werden, so setzt man den unteren Theil des Apparates (ohne die Seitenwandungen) vollständig zusammen, stellt ihn auf den eisernen, starken Dreifuss, der zu dem Ende drei Vertiefungen hat, und richtet durch die Stellschrauben s den getheilten Kreis k horizontal. Das Streifchen wird an einem leichten, dazu geschnitzten Holze durch Binden befestigt, das Holz auf einen Kork gesteckt, und dieser auf einen etwa 1 Elle langen, am anderen Ende fest eingespannten, Draht. So kann man durch Biegen des Drahtes und Drehen des Korkes es leicht dahin bringen, dass das Streischen vollkommen horizontal, mit seinen Füsschen nach unten, über der Mitte des Apparates schwebt. Nachdem nun die oberen Enden der Lacksäulen so durch Schaben mit einem scharfen Messer geebnet sind, dass die mit Lack unten schon dünn überzogenen Sohlen der Füsse des Streifchens beide grade aufsitzen, erbitzt man letztere durch eine Drahtgabel gleichzeitig, so dass sie sich fest mit den Lacksäulen verbinden, und löst dann das Streifchen von seinem Holze los. -Dass bei dieser Operation der Ausschnitt des Streischens

1) Das Röhrchen c bekommt oben einen aufgelötheten Ring, welcher in der Figur nicht angegeben ist. Er verhütet, dass beim Zusammensetzen des Apparates durch zu tieses Einschieben des Röhrchens in seine Hülse die Lacksäulen abgesprengt werden. Schelllack hastet an Metall nicht anders, als wenn dieses beim Ankitten sehr stark erhitzt worden ist. Man muss also in diesem und ähnlichen Fällen die Stelle, wo eine Lacksäule angesetzt werden soll, vorher schon mit trocknem oder aufgelöstem Lack bei größerer Hitze versehen haben, wo dann nachher bei mässiger Erwärmung die Säule schon hastet.

genau in der Mitte des getheilten Kreises zu liegen komme, müste als reiner Glücksfall betrachtet werden. Deshalb dienen zur genauen Centrirung drei Schrauben, von welchen eine in der Figur neben der Stellschraube s abgebildet ist; sie halten das horizontal in einem kleinen Kreise verschiebbare Röhrensystem in der aufzusuchenden richtigen Stellung fest.

5) Der Wagebalken erfordert die meiste Uebung und Geschicklichkeit der Hand. Je leichter er ist, desto bequemer werden nachher die Beobachtungen, denn desto kürzere Zeit schwankt er. Ich habe für ihn den zum Zuleitungsdraht benutzten Silberdraht am zweckmäßigsten gefunden, bei dessen Anwendung sein Gewicht 11 bis 12 Milligramme beträgt.

Nachdem der Draht geglüht ist, knickt man ihn in der Mitte ein und legt ihn doppelt. An der eingeknickten Stelle lässt man in einer kleinen Weingeistslamme etwa 6 Millim. des Doppeldrahtes zu einem Kügelchen zusammenlaufen, und zieht nun die freien Enden wieder auseinander, so dass der grade Draht in der Mitte das Kügelchen trägt. Dieses, so wie der Draht auf beiden Seiten, wird durch einen polirten, etwas rundlichen, kleinen Hammer auf glattem Ambos plattgeklopft, so dass der Draht jetzt in der Mitte eine Scheibe trägt, und von hier aus auf jeder Seite 23 Millim. lang platt ist. Unmittelbar bei der Scheibe lässt man, des bequemeren Richtens wegen, den Draht fast rund, und also fast weich, was sich in der Regel von selbst ergiebt, wenn man das Kügelchen nur zu einem Kreise von 1,5 Millim. austreibt; weiterhin aber bekommt er eine Breite von etwa 0,4 Millim. An der einen Hälfte der Scheibe soll nachher der Lackfaden angebracht werden; die andere wird mit dem Drahte egal durch Hülfe einer kleinen Scheere weggeschnitten. Den dadurch entstehenden Grad kann man mit Schieferstift wegschleifen, wenn man die Scheibe und den platten Theil des Drabtes zwischen zwei glatte Hölzer klemmt. Man schneidet jetzt auf beiden Seiten die überflüssigen Drahtenden weg, läst jedoch 2 Millim. des noch

runden Drahtes stehen und davon 1 Millim. in der Flamme zu einem Kügelchen zusammenzulaufen. So ist dann der ganze Wagebalken 48 Millim. lang. Die beiden Enden, nämlich das noch übrige Millimeter des runden Drahtes und das Kügelchen, werden behufs der besseren Visirung oben mit Tusche geschwärzt. Die Hauptsache ist, dass der Wagebalken vollkommen grade erscheint, was man durch den Hammer und eine kleine feine Gabel und Pincette erreichen muss, häusig nach der jetzt folgenden Operation wieder nachhelfend.

Es soll jetzt der Lackfaden am Wagebalken befestigt werden. Zu dem Ende bestreicht man den oberen Rand des halbmondförmigen Scheibchens mit etwas dicker Auflösung von Schelllack, und berührt nahe dabei den Wagebalken mit einem heißen Drahte so oft, bis der Weingeist vollkommen verdampft und das Lack hart geworden ist. Dabei darf aber nichts nach unten fließen, wo nachher der Wagebalken auf dem Streischen bei Mittheilung der Elektricität ruhen soll. Man bildet, wo möglich ohne Ziehen, einen Lackfaden von etwa 2 Zoll Länge und höchstens 0,5 Millim. Dicke, spannt den Wagebalken mit der Mitte des einen Armes in eine kleine, glatte und feststehende Pincette, wodurch man beide Hände frei bekommt, bringt mit der gut gestützten linken Hand den Lackfaden mit seinem Ende an den oberen Rand des Scheibchens und erhitzt mit der rechten durch einen heißen Draht den Wagebalken in der Nähe der Mitte, bis der Faden richtig angeklebt ist. Sollte dieser nicht rechtwinklig zu den Armen des Wagebalkens stehen oder durch die Nähe des heißen Drahtes gekrümmt sein, so kann man dadurch nachhelfen, dass man den Wagebalken genau horizontal so einspannt, dass der Lackfaden nach unten hängt und nun einen größeren erhitzten Körper von unten vorsichtigt nähert, wo dann das Gewicht des Fadens die nöthige Wirkung thun wird. Man lässt etwa 1 bis 5 Zoll des Fadens stehen, das Uebrige, was zum Anfassen benutzt war, wird weggeschnitten.

Trotz dieser Beschreibung glaube ich nicht, dass es

gelingen wird, gleich zum ersten Male die zu genauen Messungen erforderliche Symmetrie in diesem kleinen Theile des Apparates hervorzubringen. Sollte die Geduld dabei ausgehen, so bin ich gern erbötig zu Hülfe zu kommen 1).

- 6) Ankitten des Glasfadens. Den Stift n nimmt man heraus, steckt einen kurzen Glasfaden durch das sehr feine, in seiner Axe befindliche Loch, wo er dann in dem in der Figur bezeichneten Ausschnitte des Stiftes erscheint, und klebt ihn hier mit Schelllacklösung unter Anwendung der nöthigen Hitze fest. An diesen kurzen Faden klebt man mit der bekannten, zum Kitten von Glas benutzten, Auflösung von Hausenblase den langen Glasfaden, welcher den Wagebalken tragen soll. Zu dem Ende ist es gut ihn mit einem angeklebten Stückchen Lack zu beschweren, damit er von der Zugluft der Stube nicht umhergeweht werde. Bei allen ferneren Manipulationen muss jetzt der Stift n lothrecht gehalten werden, damit der Faden nicht an dem Loche abbreche. Man spannt ihn also, wenn er aus der Hand gelegt werden soll, in eine an einem Stativ befindliche Korkzange. Nachdem man nun die richtige Länge des Fadens abgemessen hat, klebt man den mit einem kurzen Glasfaden schon versehenen Wagebalken ebenfalls an, und braucht nun das Ganze nur noch in das lange Glasrohr zu bringen. Dazu spannt man den oberen Theil des Apparates, nämlich das Glasrohr mit der Spiegelscheibe l und deren Fassung, in eine andere Korkzange lothrecht ein, lässt einen nach oben verjüngten Draht an einem Faden durch das Loch, in welchem der Stift n gesteckt hat, hinab, schraubt von unten in diesen Drabt das obere Ende des Stiftes n fest ein, und zieht nun an dem Faden das Ganze in die Höhe, sogleich den Zeiger z auf dem Stifte befestigend.
- 7) Die Torsionskraft der Glasfäden. Man kann nicht leicht an so feine Glasfäden gelangen wie sie zu diesen Elektrometern erfordert werden, wenn nicht mit der nöthigen Empfindlichkeit eine ganz unbequeme Länge verbunden seyn soll. Um nicht die Mühe zu haben, nach der voll-

<sup>1)</sup> Adresse: Dr. Kohlrausch in Rinteln (in Kurbessen).

ständigen Zusammensetzung des Apparates einen unbrauchbaren Faden zu vertauschen, prüft man die Torsionskraft vorher durch Schwingungen einer runden Scheibe oder eines Stabes '). Bei letzterem vorzüglich ist es unerlässlich, die Zugluft abzuwehren, was am bequemsten geschieht, wenn man den Faden am Stifte n befestigt, unten in ein leichtes angeklebtes Papierschiffchen den 3 Zoll langen, 0,5 Grm. schweren Draht legt (es versteht sich von selbst, dass man keinen eisernen nehmen darf) und die Schwingungen innerhalb des Metallgehäuses des Elektrometers beobochtet. Bei dem Instrumente, welches ich augenblicklich gebrauche, beträgt die Kraft, welche normal an einem Hebel von I Par. Linie Länge angebracht, den 217 Linien langen Faden um 90° drehen würde, 0,0124 Milligrm. Die Luftströmungen würden einen noch feineren Faden bei den elektrischen Versuchen gestatten, wie ich denn zuweilen noch geringere Torsionskraft angewendet habe. Bis zur Hälfte dieser Kraft würde man jedoch wohl nicht herabgehen dürfen, wenn man unter Umständen beobachten muß, wo stärkere Luftströmungen zu erwarten sind. Vergleichen wir die Torsionskraft des Fadens mit der eines gleich langen Silberdrahts, wie ihn Riefs bei der Torsionswage<sup>2</sup>) angewendet hat, so zeigt sie sich 627 Mal geringer. Die des Coconfadens ist noch geringer, jedoch natürlich nach den einzelnen Fäden verschieden. Den feinsten Faden bekommt man, wenn man den Coconfaden in Seifenwasser kocht und

1) Die Formel zur Berechnung der Torsionskraft mag hier zum Gebrauche des Mechanikers, welcher diesen Nachtrag benutzt, Platz finden. VViegt der dünne, / Linien lange Stab p Milligrm.; beträgt die Dauer einer Oscillation / Secunden und bezeichnet λ die Länge des Secundenpendels des Ortes in Linien ausgedrückt (wofür 440,73 gesetzt werden mag), so ist die Kraft n, welche am Endpunkte eines Hebels von 1 Linie Länge normal angebracht, den Faden um 90 Grad um seine Axe drehen würde, in Milligrammen ausgedrückt durch die Gleichung:

$$n = \frac{90}{57,29} \cdot \frac{p l^2}{12 \lambda l^2}$$

2) Diese Annalen, Bd. 71, S. 384.

nachher spaltet, doch beträgt die Empfindlichkeit eines solchen Fadens nicht mehr als das 20 fache des obigen Glasfadens von gleicher Länge. Aus einem Stücke habe ich so feine Glasfäden von der nöthigen Länge noch nicht erhalten können, sondern sie aus den blauen Fäden eines besonders feinen Glaspinsels zusammengesetzt.

- 8) Von den Tabellen (Bd. 72, S. 385) habe ich behauptet, dass sie für alle nur ziemlich nach den angegebenen Dimensionen angefertigten Dellmann'schen Elektrometer brauchbar seyen, wenn man nicht die äußerste Genauigkeit erstrebt. Ich kann diese Behauptung nach meinen späteren Erfahrungen bestätigen. Das Instrument, für welches jene Tabellen aufgestellt waren, ist nicht mehr in meinem Besitze, sondern ich bediene mich eines anderen, bei welchem das Streifchen rücksichtlich seiner Breite, der Gestalt der Füsse und des Ausschnittes, so wie des Winkels, unter welchem die Arme verschränkt sind, von jenem ab-Trotz dessen lassen sich dieselben Tabellen bei ihm recht gut benutzen, wie folgendes Beispiel zeigen mag. Es kam mir bei einigen Versuchen auf größere Schärfe an, und ich bestimmte deshalb nicht nur den Ausschlagswinkel, sondern unmittelbar, nachdem er abgelesen war, sogleich die Torsion des Fadens, welche den Wagebalken auf 30° stellte. Aus diesen Beobachtungen ') greife ich ohne Auswahl vier solche heraus, bei welchen ziemlich ungleiche elektrische Spannungen bestimmt wurden, und bemerke nur, dass die drehende Kraft des Luftstroms beim Ausschlagswinkel und bei dem Stande des Wagebalkens auf 30° durch + bezeichnet ist, wenn sie den Winkel zu verkleinern strebte. Diese Versuche lauten:
  - 1) Auch in dem Aufsatze: "die elektromotorische Kraft ist der elektroskopischen Spannung an den Polen der geöffneten Kette proportional" wird man die Resultate nach beiden Methoden bestimmt und angegeben finden. (Dieser Aufsatz wird in einem der nächsten Heste erscheinen.)

Au	sschlagswinkel.	L.	Torsion zu 30°.	L.
a	78,3	<b>— 1,7</b>	902	+0,7
$\boldsymbol{b}$	77	-1	<b>785</b>	<b> 0,5</b>
C	<b>52,5</b>	+1,5	136	+2
d	39,9	+ 2,3	61	<b>+2</b> .

Die Quadratwurzeln der nach dem Luftstrom corrigirten Torsionen zu 30° vergleichen die elektrischen Spannungen, und lauten:

I. a 30,04 b 28,01 c 11,74 7,94. Die Tabelle II liefert nach Berücksichtigung der Luftströmungen zu den Ausschlagswinkeln die Zahlen:

a 16,82 b 15,84 c 6,69 d 4,50 oder wenn man alle diese Zahlen mit 1,768 multiplicirt.

II. a 29,74 b 28,01 c 11,83 d 7,96.

Wählen wir aus den Reihen I und II den ungünstigsten Fall, und denken uns, es wäre darauf angekommen, das Verhältnis der Spannung c zu der von a zu bestimmen, so würde der Gebrauch der Tabellen a=2,51 c geliefert haben, während die Wurzel aus den Torsionen a=2,56 c ergab. Welches von beiden das richtigere ist, läst sich nicht ohne Weiteres behaupten. Bei einer Torsion von 900° verändern 5° mehr oder weniger die Stellung des Wagebalkens so wenig, dass man mit den am Apparate angebrachten Beobachtungsmitteln den Unterschied gar leicht übersieht 1). Der Fehler bei der Bestimmung des Ausschlagswinkels kann ebenfalls leicht 0°,1 betragen. Wollte man, die Gränzen dieser Beobachtungsfehler nicht überschreitend, die Zahlen in den Reihen I und II corri-

1) Hr. Dr. Riess machtr mir den Vorschlag, hiebei ein Mikroskop mit Fadenkreuz neben den Apparat zu stellen, um die genaue Einstellung des VVagebalkens zu bewirken und dadurch die größeren Fehler in der Bestimmung der Torsion zu vermeiden. Ich zweisle nicht, dass man dadurch sehr an Genauigkeit gewinnt, habe aber noch nicht Gelegenheit gehabt den Plan auszuführen. Uebrigens bin ich der Ansicht, dass die äußerste Genauigkeit uns erst dann von wesentlichem Nutzen ist, wenn wir die Gesetze der elastischen Nachwirkung und des Elektricitätsverlustes bei diesem Elektrometer vollständig kennen gelernt haben werden.

giren, so würde man sie ganz gleich machen können. Die Wahrscheinlichkeit ist, dass die Torsion 785 zu klein, die 902 zu groß genommen wurde, was übrigens schon daher rühren kann, dass die Beobachtungen an zwei verschiedenen Tagen angestellt sind, wo der Elektricitätsverlust, welcher bei der Bestimmung der Torsion immer viel mehr als bei der des Ausschlagswinkels von Einflus ist, sehr verschieden seyn konnte. Uebrigens mache ich darauf aufmerksam, dass ich schon früher angegeben habe, wie man sich bei gar zu großen Ausschlagswinkeln, bei denen man der Tabelle nicht mehr traut, zu verhalten habe.

Sollte das Dellmann'sche Elektrometer sich weiter verbreiten und dann die gröstmöglichste Genauigkeit erstrebt werden, so wird es an der Zeit seyn, manche kleine Vorsichtsmassregeln mitzutheilen, welche ein langer Gebrauch dieses vorzüglichen Instumentes mich gelehrt hat, und welche bei der Entwerfung jener Tabellen bereits in Anwendung gebracht sind.

# III. Untersuchung über die latente Schmelzwärme; con Hrn. C. C. Person.

(Schluss von Seite 429.)

Specifische Wärme des Phosphors im starren Zustande.

Für die specifische Wärme des Phosphors zwischen 10° und 13° hat Hr. Regnault 0,1887 gefunden; allein da der Phosphor dann ziemlich weich ist, so habe ich die specifische Wärme weiter ab vom Schmelzpunkt genommen, zwischen 10° und 20° C., und sie merklich geringer gefunden.

Ich habe, wie beim Eise, das Verfahren der blossen Erwärmung angewandt, nur war, damit das Temperaturgleichgewicht rascher einträte, der Phosphor, statt in eine Flasche, wie das Eis, in fünf Röhren von sehr dünnem Messingblech eingeschlossen. Er war abgewischt und im Vacuo getrocknet, darauf sogleich in Röhren eingeschlossen worden, die mit einem mit Siegellack überzogenen Pfropfen verschlossen wurden. Die Röhren wurden dann auf einige Minuten in Wasser von 50° C. getaucht, um den Phosphor zu schmelzen, der nun zwei Drittel der Höhe füllte. Bei der Schmelzung bildete sich nur eine sehr geringe Menge Phosphorkupfer; der daraus für die specifische Wärme etwa entstehende Unterschied ist sicher zu vernachlässigen, vor allem wenn man erwägt, dass die specifische Wärme der Verbindungen im Allgemeinen sehr wenig abweicht von der der Bestandtheile:

Gewicht	t de	r fünf	Rö	hren	mit	P	hos	pho	or	213gr	<sup>w</sup> .,67
Röhren	mit	Pfrop	fen		•	•	•	•	•	<b>53</b>	,13
										160g	m.,54.

Man hat also für das Gewicht des Phosphors, mit Rücksicht auf den Gewichtsverlust in Luft, m=160,6. Das Aequivalent der Röhren ist  $52^{\rm grm.} \times 0,094 = 4,89 = \mu$ , unter Vernachlässigung der Pfropfen, die mit einem kleinen Theil der Röhren außerhalb des Calorimeters waren.

Die durch einen Faden zu einem Bündel vereinigten Röhren wurden in ein Besteck eingeschlossen und das Ganze auf zehn Stunden in den Kühlapparat gebracht. Die Angaben der beiden Thermometer, des im Kältegemische und des in der Mitte der Röhren, waren folgende:

Zeit.	Thermometer im Kältegemisch.	Thermometer im Besteck.
10 <sup>h</sup> 0' Morgens 12 30 - 1 5 Abends 2 5 -	$-21^{\circ},3$ C. -21,3 -21,12 -21,12	- 21°,04 C 21 ,16 - 21 ,20

Die Eintauchung geschah bei 2<sup>h</sup> 6' 30"; ich nahm also — 21°,2 C. als Anfangstemperatur des Phosphors; und nach der kleinen, für das Eis gemachten Rechnung, in Erwägung, dass hier die Obersläche größer war, nahm ich 10

Einheiten für die während des Eintauchens empfangene Wärme.

Auf diese Weise hat man, indem man dieselben Bezeichnungen wie für das Eis beibehält:

$$c = \frac{M(T-T')+a+10}{m(t'-t)} - \frac{\mu}{m}$$

den die Wärme mc(t'-t), welche der Phosphor empfängt, nebst der  $\mu(t'-t)$ , welche die Röhren empfangen, ist gleich der M(T-T'), welche der Calorimeter abgiebt, nebst der a, welche von außen kommt, nebst den während des Eintauchens empfangenen 10 Wärme-Einheiten.

Hier wandte man reines Wasser im Calorimeter an, weil man ohne Nachtheil über Null operiren konnte.

Unterhält man die Versuche 10 bis 15 Minuten, unter stetem Umrühren, so kann man sicher annehmen, dass der Unterschied zwischen der Temperatur des Calorimeters und der des Phosphors nicht 0,1 oder 0,2 Grad übersteige.

Hier die Resultate zweier Versuche. Bei dem zweiten blieb der Phosphor drei Stunden im Besteck, und da das Kältegemisch sich wie beim ersten Versuch verhielt, so nahm ich  $-21^{\circ}$ ,1 C. als Werth von t. Für die beiden Versuche hat man:

$$M = 1000$$
  $m = 160,6$   $\mu = 4,89$ .

Specifische Wärme des Phosphors zwischen  $-21^{\circ}$  und  $+7^{\circ}$  C.

	I.	H.
$oldsymbol{T}$	7°,941	7°,547
T'	7°,005	6°,629
a	3°,2	$-5^{\circ},4$
t	$-21^{\circ},2$	- 21°,1
t'	6°,9	6°,5
<b>c</b>	0°,1799	0°,1777
Dauer	15′,5	10'
Umgebende Temperatur	<b>7°,4</b>	6°,5

Das Mittel aus beiden Versuchen ist 0,1788.

Schmelzpunkt des Phosphors; specifische Wärme im flüssigen Zustand.

Man giebt gewöhnlich 43° C. als den Schmelzpunkt des Phosphors an; ich habe beständig 44°,2 gefunden. Es ist zu bemerken, dass der Phosphor sehr-leicht eine Ueberschmelzung erleidet; so sinkt er, wenn er ohne viel Vorsicht unter Wasser geschmolzen ist, auf 30° C., ohne seinen flüssigen Zustand zu verlieren.

Um seine specifische Wärme für den flüssigen Zustandzu erhalten, hat man zwei Versuche anzustellen.

Sey A die Wärme, welche die Gewichtseinheit abgiebt, wenn sie von einer wenig über 44°,2 C. liegenden Temperatur t bis zu einer dem Nullpunkt nahen Temperatur t' erkaltet.

Seyen ferner  $A_1$ ,  $t_1$ ,  $t'_1$  die analogen Größen beim zweiten Versuch, nur gesetzt, daß  $t_1$  beträchtlich größer als  $44^{\circ}$ ,2 ist. Bezeichnet nun c die specifische Wärme in der Nähe des Nullpunkts und C dieselbe für den flüssigen Zustand, so hat man offenbar:

$$C = \frac{A_1 - [A + c(t' - t'_1)]}{t_1 - t}.$$

Man verdankt Hrn. Regnault zwei Bestimmungen von  $A_1^{-1}$ ). Nach ihm verliert der Phosphor beim Erkalten von 98°,42 bis 8°,64, 22,6695 Wärme-Einheiten, und, beim Erkalten von 97°,85 bis 10°,64, 21,8322 Einheiten. Um diese beiden Bestimmungen auf gleiche Punkte zurückzuführen, werde ich 0,21 und 0,18 als specifische Wärmen bei 100° und bei 10° annehmen. Zur zweiten Bestimmung füge ich 0,57×0,21+2×0,18=0,4797, was 22,3119 giebt, und so habe ich  $A_1 = 22,4907$  Wärme-Einheiten zwischen  $t_1 = 98°,42$  und  $t'_1 = 8°,64$ .

Zur Messung von A, d. h. der Wärme, die der Phosphor von einer wenig über seinem Schmelzpunkt liegenden

<sup>1)</sup> Ann. de chim. et de phys., Ser. II, T. LXXIII, p. 56. — Ann. Bd. 51, S. 231.

Temperatur t an bis zu einer dem Nullpunkt nahen t' abgiebt, habe ich zwei Versuche gemacht.

Ungefähr 250 Grm. Phosphor wurden geschmolzen in einer cylindrischen Flasche von dünnem Messingblech, wie die beim Eise angewandte; in der Axe des Cylinders war ein Thermometer befestigt, mittelst eines kleinen Pfropfens. der mit Siegellack überzogen war, und den Hals der Flasche genau verschloss. Durch Eingiessen von heissem Wasser in das innere Gefäss des Kühlapparats hatte man nun ein Bad, das man leicht auf einer sehr nahe festen Temperatur halten konnte, mittelst einer Schiebelampe, deren Abstand und Flamme sich verändern ließ. In dieses Bad, bei etwa 46° C., stellte man die in das Besteck eingeschlossene Flasche, nachdem man den Phosphor in einem etwas wärmeren Bade geschmolzen hatte. Der erste Versuch wurde gemacht, um den Gang des Thermometers im Phosphor kennen zu lernen; bei dem zweiten wurde es fortgenommen, was den Werth von  $\mu$  vereinfacht.

Es seyen:

M das Aequivalent des vollständigen Calorimeters; T und T' die Temperatur desselben zu Anfang und Ende;  $\alpha$  die Wärme, welche es während des Versuchs empfängt; m das Gewicht des Phosphors; t und t' dessen Temperatur zu Anfang und Ende; A die zwischen t und t' von der Gewichts-Einheit abgegebene Wärme;  $\mu$  das Aequivalent der Flasche und des Thermometers;  $\alpha$  die Wärme, welche beide bei der Eintauchung verlieren.

Dann ist klar, dass die von dem Phosphor und der Flasche abgegebene, nebst der von aussen gekommenen Wärme gleich ist der vom Calorimeter empfangenen nebst der beim Eintauchen verlornen Wärme:

$$m A + \mu(t - t') + a = M(T' - T) + \alpha$$

Worang :

$$A = \frac{M(T'-T) + \alpha - a - \mu(t-t')}{m}.$$

Um α zu berechnen, bemerke ich, dass, da die Flasche, wie das Calorimeter, von dünnem Messingblech und von Poggendors? Annal. Bd. LXXIV.

ähnlicher Form war, ihr Verlust für einen selben Temperatur-Ueberschuss und für eine sehr kurze Zeit sast in dem Verhältniss 0,26 der Oberstächen stehen musste. Bei einem Ueberschuss von 40 Graden, was der gegenwärtige Fall ist, würde das Calorimeter etwa 250 Wärme-Einheiten in der Minute verlieren; und daraus folgt, dass die Flasche in drei Secunden, der Zeit des Eintauchens, beinahe 3,25 Wärme-Einheiten verlieren musste. Bei dieser Rechnung ist sie, wie das Calorimeter, als unbeweglich vorausgesetzt; allein wegen der Bewegung nehme ich  $\alpha=6$  an. Das Wichtigste in Allem diesen ist, dass  $\alpha$  eine sehr kleine Größe ist, also ein Fehler in derselben von keinem Belang seyn würde.

Wärme, abgegeben vom Phosphor zwischen  $t^{\bullet}$  und  $t'^{\circ}$ .

No. des Versuchs.	1.	11.	113.	
M	1000	1000	1000	
$oldsymbol{T'}$	10,410	9,128	9,128	
T'	12,661	11,972	11,742	
a	-483	<b>—272,8</b>	507,5	
m	236	247,4	247,4	
t	46,5	51	51	
<i>t'</i>	12,8	12,1	11,9	
te	4,2	2	2	
a	6	6	6	
A	11,0106	12,2716	12,3282	
Dauer	44',3	49',5	89',0	
Umgebende Temp.	100	100,4	10°,4	

Der zweite Versuch wurde bis zu 89 Minuten fortgesetzt, um den Werth von a, d. h. das Maass der Erkaltung, zu controliren; es ergab sich hiedurch als von genügender Genauigkeit. Denn von 49',5 bis 89',0 sank das Calorimeter um zwei Abtheilungen, entsprechend 0°,2304; dasselbe hat also, außer dem Phosphor, 230,4 Wärme-Einheiten verloren. Angenommen der Phosphor sey um 0°,2 erkaltet und seine specifische Wärme bei 12° sey 0,18, so findet man, dass er 9 Wärme-Einheiten verloren hat. Der gesammte Verlust beträgt also 239,4. Die Tasel giebt 234,7, mithin beträgt der Unterschied nur 2 Procent, und sehr möglich ist, dass der Phosphor nicht um 0°,2 gesun-

ken ist, denn da er starr und mitten in der Wassermasse war, so musste er weniger rasch erkalten als sie.

Ninmt man c=0.18 zwischen  $8^{\circ}$  und  $12^{\circ}$ , so geben die beiden Werthe von A, mit dem Mittel aus den beiden von Hrn. Regnault gefundenen Werthen von A, combinirt, C=0.2068 und C=0.2022, wovon das Mittel C=0.2045.

Erforderliche Wärme zum Schmelzen des Phosphors.

Bezeichnet man immer durch A die Wärme, welche die Gewichts-Einheit von der etwas über dem Schmelzpunkt  $\tau$  liegenden Temperatur t bis zu der dem Nullpunkt nahen Temperatur t' verliert, durch C und c die specifischen Wärmen im flüssigen und starren Zustande, so wie durch l die latente Wärme, so hat man:

$$l = A - C(t - \tau) - c(\tau - t').$$

Eben fanden wir C=0,2045, und was c betrifft, so haben wir es zwischen  $-21^{\circ}$  und  $+7^{\circ}$ , d. h. hinreichend entfernt vom Schmelzpunkt, um den Phosphor als wirklich erstarrt zu betrachten, gleich 0,1788 gefunden. Der zwischen  $10^{\circ}$  und  $30^{\circ}$  gefundene Werth muß also, wie Hr. Regnault bemerkt, schon einen Theil der Schmelzwärme einschließen. Wir nehmen hier also c=0,1788, und haben solchergestalt, für die beiden Werthe von A, l=4,926 und l=5,142, wovon das Mittel l=5,034.

Die Formel  $(160+t)\delta=l$ , welche wir zu prüsen beabsichtigen, giebt l=5,243, denn t=44,2 und  $\delta=C-c$  =0,0257; der Unterschied beträgt nur  $\frac{1}{2\cdot 3}$  des in Rede stehenden Werths.

In der Unwissenheit, in welcher man sich hinsichtlich der latenten Wärme befindet, hätte die Erfahrung 1, 2, 3, 10, 30, 50 Wärme-Einheiten für *l* geben können, ohne dass man sich über eine Zahl mehr als über die audere wundern dürste; denn da die latenten Wärmen durch nichts mit einander verknüpst sind, hätte man darin hundert gleich wahrscheinliche Zahlen gehabt. Allein man hat hier eine Formel, die schon die latente Wärme des Wassers giebt, nicht bloss bei Null, sondern auch bei anderen Tempera-

turen, bei denen die Erstarrung beginnen kann, und die inmitten dieser hundert Zahlen eine auswählt, die kaum von der wahren abweicht. Man begreist, dass eine solche Formel eine fortgesetzte Prüsung verdient, und dabei Aussicht ist, ein Naturgesetz in dieser Untersuchung auszusinden. Provisorisch können wir sagen, wenigstens für das Wasser und den Phosphor, zwei so verschiedene Substanzen, dass die latente Schmelzwärme gleich ist dem Unterschiede der specifischen Wärme im starren und slüssigen Zustande, so oft genommen als Grade zwischen dem gewöhnlichen Nullpunkt und —160° vorhauden sind.

Wir vernachlässigen hier den kleinen Unterschied zwischen dem Werth 5, welchen der Versuch giebt, und dem 5,2, welchen die Theorie liefert. Wären die Unterschiede niemals beträchtlicher, möchten sie wirklich von Beobachtungsfehlern herrühren oder nicht, so würde das Gesetz ohne Schwierigkeit annehmbar seyn. Das Dulong-Petit'sche Gesetz über die specifische Wärme der Atome ist immer als ein Naturgesetz betrachtet worden, ungeachtet der Abweichungen, die Herr Regnault nachgewiesen und gemessen hat.

Man könnte einwerfen, dass, da die specifische Wärme im starren Zustand zwischen — 21° und +7° gleich 0,1788 gefunden worden, sie bei - 21° und darunter kleiner seyn Diess würde  $\delta$  vergrößern und dadurch für l ein zu starker Werth entstehen. Hierauf erwiedere ich, dass die specifische Wärme der starren Körper, sobald man in einem gewissen Abstand vom Schmelzpunkt bleibt, ungemein langsam abnimmt. Wenn also der Werth von c, im Moment wo er beinahe fest wird, geringer als 0,1788 ist, so muss der Unterschied sehr klein seyn. Dagegen hätte man weit mehr Gründe zu der Annahme, dass die specifische Wärme im flüssigen Zustand dicht über dem Schmelzpunkt (und dort muss man sie zum Vergleiche nehmen, wie man aus dem physikalischen Sinn der Formel ersehen wird) kleiner als 0,2045 sey; diess würde  $\delta$  verringern und den theoretischen Werth 5,2 dem von der Ersahrung gegebenen: Werth 5 näher bringen. Allein, ich wiederhole es, selbst stärkere Abweichungen würden hier ohne Belang seyn, und ehe ich untersuche, ob sie wirkliche oder von Beobachtungsfehlern herrührende sind, werde ich nachsehen, ob das Gesetz sich auch für andere Substanzen bestätige.

### Schmelzpunkt des Schwefels; specifische Wärme im flüssigen Zustand.

Ueber den Schmelzpunkt des Schwesels ist man nicht einig; die vorhandenen Zahlen schwanken von 108° bis 114°. Indem ich, wie man es muss, als Schmelzpunkt des Schwefels die Temperatur nahm, bei welcher er während des Erstarrens gesteht, fand ich, dass dieser Punkt sich verändert, je nach der Art, wie man den Schwefel, um ihn zu schmelzen, erhitzt hat. Erbitzt man ihn ohne Vorsicht, so sinkt der Schmelzpunkt, wenn die Temperatur über 150° C. steigt; man findet ihn bei 112° oder 110° C., er ist nicht strenge fest; zugleich krystallisirt der Schwefel schlecht und nimmt nicht sogleich seine hellgelbe Farbe an, obwohl er nicht bis zum Dickwerden und bis zur Annahme einer rothen oder braunen Farbe erhitzt worden ist. Diese Anomalien vermeidet man, wenn man ihn möglichst wenig erhitzt, doch gerade so stark, um ihn in's Schmelzen zu brin-Während der Krystallisation bleibt dann das Thermometer, nachdem wegen des nicht eingetauchten Stiels die nöthige Berichtigung gemacht ist, sehr nahe bei 115° C. stehen.

Bekanntlich erleidet der Schwesel in sehr merklicher Weise eine Ueberschmelzung; Faraday hat ihn bei gewöhnlicher Temperatur slüssig gesehen; ich habe ebensalls diese Beobachtung zu machen Gelegenheit gehabt. Schweseltropsen, die aus einem bis zu 12° oder 15° C. herabgesunkenen Thermometer zurückgeblieben, waren noch nach mehren Stunden slüssig und durchsichtig. Durch Berührung mit einem Federbart brachte man sie zum Erstarren. Diess war Schwesel, der nicht überhitzt worden.

Ich habe die specifische Wärme des flüssigen Schwe-

fels zwischen 120° und 150° C., d. h. bei vollkommener Flüssigkeit desselben, gemessen. Der Schwefel war, wie das Eis und der Phosphor, in cylindrischen Flaschen von dünnem Messingblech enthalten. Diese Flaschen, versehen mit einem Thermometer und eingeschlossen in ein Besteck. wurden in siedenden Lösungen entweder von salpetersaurem Natron oder Chlorcalcium erhitzt. Diese Lösungen sind wegen ihres Siedens, das die Gleichheit der Temperatur verbürgt, dem Oelbade vorzuziehen. Was die noch wichtigere Constanz der Temperatur betrifft, so ist man derselben bei dem salpetersauren Natron ohne Weiteres sicher, denn die gesättigte Lösung dieses Salzes kocht bei 120° C., und wenn sich etwas Salz niederschlägt, ändert sich der Siedpunkt dadurch nicht merklich; überdiess kann man das verdunstete Wasser von Zeit zu Zeit ersetzen. Beim Chlorcalcium ist man hiezu etwas häufiger genöthigt, wenn man es z. B. auf 150° C. halten will. Die Lösung, die bei diesem Punkte kocht, ist noch nicht gesättigt, und daher steigt die Temperatur, in dem Maasse, als das Wasser verdunstet. Setzt man aber von Zeit zu Zeit einige Tropfen Wasser hinzu und regelt das Feuer, so ist es leicht, die Schwankungen in sehr engen Gränzen zu halten.

Der zuvor bei möglich geringster Erhitzung geschmolzene Schwefel wurde in eine Flasche geschüttet, die hinreichend heifs war, damit er darin nicht gestände. Er war sonach vom Anfang an sehr nahe auf der Temperatur des Als der Unterschied auf einige Zehntelgrade zurückgekommen, wurde das durch eine Weingeistlampe im Sieden erhaltene Bad mit der Büchse, welche es einschloss, in ein benachbartes Gemach gebracht, worin das Calorimeter, geschützt durch Schirme, aufgestellt war. Die Eintauchung geschah dann, nachdem das Thermometer aus dem Schwesel gezogen worden war. Vorherige Versuche, bei denen man es darin gelassen batte, erlaubten die Temperatur in der Axe des Cylinders zu verschiedenen Zeiten der Erkaltung anzugeben. Die mittlere Temperatur des Schwesels wurde berechnet, wie es beim Phosphor und Eise angegeben ist. Um diese Temperatur und zugleich die Messung der Erkaltung zu controliren, verlängerte man die Versuche beträchtlich und berechnete sie für zwei verschiedene Dauer, z. B. für eine und für anderthalb Stunden. Die dadurch erhaltenen Resultate waren fast identisch.

Der Wärmeverlust beim Manöver des Eintauchens wurde berechnet wie beim Phosphor; nur nahm man, da der Temperaturüberschuss hier drei oder vier Mal so groß war, n=15 oder 20 Wärme-Einheiten, je nachdem der Schwefel sich auf  $120^{\circ}$  oder  $150^{\circ}$  befand. Die Formeln und Bezeichnungen sind dieselben wie beim Phosphor.

Wärme, abgegeben vom Schwefel von  $120^{\circ}$  und von  $150^{\circ}$  C. an (von t bis t').

No. des Vers.	I	18.	II.	Ш	1116.	1 <b>V</b> .
M	1000	1000	1000	1000	1000	1000
$oldsymbol{T}$	16,791	16,791	16,692	19,077	19,077	17,610
$\cdot T'$	23,660	22,915	23,495	24,756	24,295	24,181
a	-1206,7	-2011,3	-1348,1	-1134	<b>1596</b>	-1010,6
<i>"</i> L	<b>276</b>	276	278	231,2	231,2	260,1
t	119,5	119,5	118,8	119,8	119,8	119,1
t'	24,1	23,2	24	25,2	24,5	24,6
μι	2,2	2,2	2,4	2	2	2
· ·	15	15	15	15	15	15
$\boldsymbol{A}$	28,554	28,763	28,556	28,532	28,709	28,480
Dauer	55′,5	85',5	50′,5	58',5	82'	50'
Umgeb.						
Temp	<b>₹ 18</b> °	180	17°,5	200	20°	190
No. des Vers.	IV <sup>6</sup> .	v.	Vb.	VI.	V18.	VII.
M	1000	1000	1000	1000	1000	1000
T	17,610	•	9,978		9,896	
T'	23,490					
a	-1745,7	-1485,6	-2214,7	-3021,4	-3994,8	-2725,3
//1	260,1	247,2	247,2	264	264	254,8
t · :	119,1	119,3	119,3	14 <del>6</del> ,6	146,6	147,1
t'	23,8	16,6	15,6	17,2	16	18,3
# 1 .	2	2,25	2,25	2,16	2,16	1,9
α	15	15	15	20	20	20
A	28,644		30,140	36,241	36,418	
Dauer	82'	54'	<b>86</b> ′	85'	119	<b>82</b> ′
Umgeb.						
Temp.	190	100,3	100,3	100,1	1'0b',T	' 11°,5

Um die specifische Wärme des Schwesels im slüssigen Zustande zu berechnen, werde ich zunächst die Versuche V und V<sup>b</sup>, so wie VI und VI<sup>b</sup> betrachten, da sie an einem selben Tage und unter ganz vergleichbaren Umständen angestellt sind.

Hr. Regnault fand 0,20259 für die specifische Wärme des starren Schwefels zwischen 13° und 97° C. Ich werde 0,2 für die Nähe von 20° annehmen, und hienach die Versuche auf die Endtemperatur von 16°, von der sie sehr wenig abweichen, zurückführen. So habe ich:

$$\left\{ egin{array}{llll} V & 30,0779 \\ V^b & 30,0596 \end{array} \right\}$$
 Mittel 30,0687 von 119°,3 bis 16°,  $\left\{ egin{array}{llll} 36,4810 \\ V1^b & 36,4178 \end{array} \right\}$  Mittel 36,4494 von 146°,7 bis 16°,

woraus:

$$C = 0.2337$$
 zwischen  $146^{\circ}, 7$  und  $119^{\circ}, 3$ .

Man kann nun die Versuche der Tafel auf dieselben Gränzen zurückführen; der so eben gefundene Werth von C ist für diese kleine Berichtigung von ganz hinreichender Genauigkeit. So findet man im Mittel:

$$C = \frac{6^{w},405}{27^{\circ},3} = 0,2346.$$

Da die Versuche V und VI, wie schon gesagt, unter vergleichbaren Umständen angestellt sind, und überdiess der Werth 0,2337, den sie für C geben, sehr wenig von dem eben gesundenen abweicht, so werde ich das Mittel C=0,234 annehmen.

#### Erforderliche Wärme zum Schmelzen des Schwefels.

Für die latente Wärme des Schwefels giebt die Erfahrung:

$$l = A - C(t - \tau) - c(\tau - t').$$

Nun haben wir:

$$A = 30,1768$$
  $C = 0,234$   $c = 0,2$   
 $t = 115$   $t = 119,3$   $t' = 16$ 

es kommt also:

$$l = 9,368.$$

Das Gesetz, welches wir prüsen wollen, giebt:

$$l = (160 + t) \delta.$$

Hier ist t der Schmelzpunkt  $\tau$ , d. h. 115°, und  $\delta = C$  — c = 0.034, also:

$$l = 9,350.$$

Erfahrung und Theorie geben also beinahe einerlei Resultate.

Ein so vollkommener Einklang ist bei Fragen dieser Art kaum zulässig; er wäre für die Bewahrheitung des Gesetzes sogar unnöthig, und ich zweisle, ob er wirklich existire. Sehr möglich, dass in niederen Temperaturen c < 0.2; allein möglich ist auch, dass, nahe beim Schmelzpunkt, C = 0.234, und damit der Einklang verbleibe, ist es nicht nothwendig, dass der Unterschied bei C so groß sey als bei c. Wenn z. B. c um 0.1 und C um 0.05 abnimmt, ist der Einklang noch sehr groß. Vorläusig kaun man den Schluß ziehen, dass der Schwesel eine sehr merkwürdige Bestätigung des Gesetzes darbiete.

Nachdem ich das Gesetz für Substanzen bestätigt habe, die bei 0°, bei 44° und bei 115° schmelzen, will ich Körper nehmen, die bei einer höheren Temperatur schmelzen. Dazu nehme ich Salze, weil deren specifische Wärme beträchtlich ist.

Das in einem Glaskölbchen, Fig. 15, Taf. II, geschmolzene Salz wird in einer Darre (Fig. 16) erhitzt und dann in eine Art von Schacht (puits) hinabgelassen, der sich trokken mitten im Calorimeter befindet. Dieser Schacht besteht aus zwei Cylindern A und B (Fig. 17), die durch eine mit Quecksilber gefüllte Rinne (joint hydraulique au mercure) vereinigt sind. Sobald das Kölbchen auf den Boden des Schachts gebracht ist, läst man einen Deckel Chinab, der durch dieselbe Quecksilber-Rinne schließt. Nimmt man nun den oberen Cylinder fort, so findet sich der Schacht in eine allseitig von Wasser umgebene Büchse ver-

wandelt, die bloss durch das Haarröhrchen des Deckels nach aussen communicirt.

Salpetersaures Natron, dessen Schmelzpunkt, specifische Wärme im flüssigen Zustand, und latente Schmelzwärme.

Der Schmelzpunkt des salpetersauren Natrons wird nicht in Handbüchern angegeben; ich fand ihn =310°,5 des Luftthermometers. Es ward dabei ein Quecksilberthermometer angewandt, das bis zum Nullpunkt im Salze stand; der übrige Theil befand sich im Mittel bei 18°. Nun zeigte es 298°; die Berichtigung für den nicht eingetauchten Theil ist:

$$\frac{298 (298 - 18)}{6800 - 298} = 13^{\circ}, 9,$$

was 311°,9 giebt. Nach Hrn. Regnault's Vergleichungstafel ist dort das Quecksilberthermometer um 1°,4 dem Luft-thermometer voraus; man hat also an diesem Thermometer  $i = 310^{\circ},5$ . Sehr nahe dasselbe Resultat erhielt ich mit andern Thermometern, für welche die Berichtigung wegen des Stiels eine andere war.

Die Ueberschmelzung scheint bei diesem Salze nicht bedeutend zu seyn. Ich sah das Thermometer nur 3° unter den Punkt fallen, bei dem es während des Erstarrens gestand. Ich operirte freilich ohne Vorsichtsmaßregeln zum Verlangsamen der Erkaltung.

Die specifische Wärme des salpetersauren Natrons bestimmte ich zu 430° und 320°. Nachstehend die Tafel von vier Versuchen. Die Bezeichnungen und die Formeln sind dieselben wie beim Phosphor; nur ist hier  $\alpha = 0$ , wegen einer Compensation, von der ich schon gesprochen. Was die Endtemperatur des Salzes betrifft, so habe ich, um sie sehr angenähert zu erhalten, die Versuche etwa zwei Stunden fortgesetzt oder vielmehr so lange, bis das Salz keine merkliche Wärme mehr au das Calorimeter abtrat; dies erkannte man an den Gang der Erkaltung, welcher zuletzt zehr nahe derselbe ward, wie wenn die Büchse leer war.

Ich nahm an, dass dann die Temperatur des Salzes nicht mehr als etwa 0,5 Grad höher als die des Bades war.

Hrn. Regnault's Versuche gaben c=0,27821 für die specifische Wärme des salpetersauren Natrons zwischen 0° und 100°; man ist dabei so weit vom Schmelzpunkt, daß man die specifische Wärme als constant betrachten kann.

Wärme, abgegeben vom salpetersauren Natron, von .
320° und von 430° au.

No. des Versuchs.	.1.	11.	III.	<b>1Y.</b>
M	1020	1020	1020	1020
T	16,707	15,794	14,195	13,878
T'	26,251	24,868	20,721	22,449
a `	<b>3</b> 359	-2050.6	-685,3	1081,8
n	86,63	59,21	46,36	49,65
t (Quecksilber,)	323	422	331	441,6.
t (Luft)	321,2	412	329	<b>430</b>
£'	26,5	25,5	21	23
$\mu$	1,07	0,65	1,09	0,85
A	147,381	186,706	151,124	190,719
Dauer	2 <b>8</b> ′	1 b 52'	24	1 b 36
Umgeb. Temp.	<b>20°,2</b>	20°	180,5	190

Die Versuche I und II geben C=0,4300; III und IV geben C=0,3975. Das Mittel ist:

$$C = 0,413.$$

Was die latente Wärme betrifft, so ergeben sich die beiden Werthe 62,768 und 63,182, wovon das Mittel ist:

$$l = 62,975.$$

Jetzt können wir sehen, ob sich die Formel bewähre. Wir haben:

$$\delta = C - c = 0,13479$$
  $t = 310,5$ .

Die Formel giebt also:

$$l = (160 + t) \delta = 63,4.$$

Auch hier also eine recht merkwürdige Uebereinstimmung. Der Unterschied beträgt noch nicht 0,5 Wärme-Einheit oder Tio der zu messenden Größe. Da hier i und und d sehr beträchtlich sind, so hat die Bestätigung einen großen Weith; man müßte die Beobachtungsschler über alle Wahrscheinlichkeit vergrößern, wenn die Formel austreren

solite, i mit hinreichender Genauigkeit zu geben. Ueberdiess darf man nicht vergessen, dass das in Rede stehende Gesetz nur ein angenähertes seyn kann.

Specifische Wärme des salpetersauren Kalis im flüssigen Zustand; latente Schmelzwärme.

Hr. Regnault hat c=0.23875 gegeben, als specifische Wärme des salpetersauren Kalis zwischen  $0^{\circ}$  und  $100^{\circ}$ .

Für den Schmelzpunkt fand ich  $\tau = 342$  mit dem Quecksilberthermometer, was 339° des Luftthermometers entspricht.

Durch dasselbe Verfahren, wie beim salpetersauren Natron, maß ich beim salpetersauren Kali die Wärme, die es von zwei Temperaturen, an einer dem Schmelzpunkt nahen und einer von ihm hinreichend entfernten, abgiebt. Ich gebe hier die Resultate dreier Versuche. Der erste bot mehre Zufälligkeiten dar; namentlich wurde der Deckel durch den Draht des Umrührers abgehoben und ungefähr 2 Grm. Wasser verschüttet. Der Werth von A ist sicher zu klein, aber der Versuch ist gut, wenigstens um eine Gränze anzugeben. Was die beiden anderen betrifft, so wurden sie ohne Unfall und unter recht vergleichbaren Umständen angestellt.

Wärme, abgegeben vom salpetersauren Kali, von 350° und 435° an.

No. des Versuchs.	I.	II.	111.	
M	1020	1020	1020	
T T'	16,021	16,076	17,107	
1" a	22,563 $-1302$	<b>24,062</b> —2829	23,831 -1591	
m	63,34	81,57	52,94	
t (Quecksilber)	351	365	- 447,6	
t (Luft)	317,7	361	435	
<b>t</b> '	23	25	24,5	
μ	0,726	1,24	0,708	
· <b>A</b>	122,183	129,438	154,116	
Dauer	21 5'	2 7'	16 41'	
Umgebende Temp.	19°,9	190,5	. 190,9	

Der erste Versuch, combinirt mit dem dritten, giebt C=0,3698, einen zu großen Werth, und l=43,7906, ei-

nen zu geringen Werth, wegen der erwähnten Unfälle, die den Werth von A verringerten.

Der zweite und dritte geben C=0,33186 und l=47,371, sicher genauere Werthe.

Mit diesem letzten Werth von C und dem von Hrn. Regnault für c gefundenen, giebt das Gesetz für den theoretischen Werth von l:

$$(160 + t) \delta = (160 + 339)(0,33186 - 0,23875) = 46,462.$$

Der Unterschied mit der vom Versuch gegebenen Zahl beträgt nicht 310.

Uebersicht der vorstehenden Bestimmungen. Gesetz der latenten Schmelzwärme.

Fassen wir die bisher gegebenen Resultate in einer Tafel zusammen:

	Schmelz- punkt.	starren	e VVärme m   flüssigen and.	Latente gefunden.	VVärme berechn.
Wasser	0°	0,504	1,0000	79,25	79,20
	44 ,2	0,1788	0,2045	5,034	5,243
	115	0,20259	0,234	9,368	9,350
	310 ,5	0,27821	0,413	62,975	63,4
	339	0,23875	0,33186	47,371	46,462

Wir sehen also, dass die Formel

$$(160+t)\delta=l$$

sich bewährt für sehr verschiedenartige Substanzen, deren latente Wärme von 5 bis 79 Wärme-Einheiten, und deren Schmelzpunkt von 0° bis 340° geht. Wir können also sagen, wenigstens für die in der Tafel enthaltenen Substanzen, dass die latente Schmelzwärme gleich sey dem Unterschiede der specifischen Wärme im starren und füssigen Zustand, so oft genommen als es Grade giebt vom Punkte der Aenderung des Aggregatzustands an bis zu 160 Graden unter Null.

Um die ganze Erstreckung dieses Gesetzes zu zeigen, ist es gut daran zu erinnern, dass die latente Wärme einer und derselben Substanz keine seste, unveränderliche

Größe ist, dass sie vielmehr, wie wir gezeigt haben, nach der Temperatur, bei welcher die Zustandsänderung geschieht, verschieden ist. So z. B. entwickelt das Wasser, wenn es bei — 10° erstarrt, 79,2 Wärme-Einheiten, aber wenn es bei — 10° erstarrt, nur 74,2. Alle diese Fälle werden vom obigen Satz umfast.

Die Formel

$$(160+t)\delta=l$$

ist noch eines anderen Ausdrucks fähig, welcher einen merkwürdigen Sinn hat. Zu dieser Auslegung bemerke ich, dass
wenn man unter Grad die Temperaturveränderung versteht,
die von einer gleichen Wärmemenge bewirkt wird, oder,
anders gesagt, wenn man Grade von gleicher Capacität
nimmt, dieselbe Temperatur für verschiedene Körper durch
verschiedene Zahlen ausgedrückt wird; doch ist der Unterschied im Allgemeinen sehr klein. Nach den Versuchen
von Dulong und Petit überschreitet, z. B. für Glas, Kupfer, Quecksilber und Platin, obwohl sehr verschiedenartige Substanzen, der Unterschied nicht 4 Grad auf ein Intervall von 300. Ich werde also vorläufig diesen kleinen
Unterschied vernachlässigen.

Seyen nun c und C die specifischen Wärmen im starren und flüssigen Zustand, so wird (160+t)c die Zahl von Wärme-Einheiten seyn, die in der Gewichts-Einheit bei starrem Zustande von  $-160^{\circ}$  bis  $t^{\circ}$  enthalten sind. Fügen wir die latente Wärme l hinzu, so haben wir die Wärme, die in der Flüssigkeit zwischen denselben Gränzen enthalten ist. Da nun  $C-c=\delta$ , so folgt als erfahrungsmäsiges Resultat:

$$(160+t)c+l=(160+t)C$$
,

d. h. die Wärme, die man einer flüssigen Masse entsiehen müßte, um sie auf — 160° C. zu erkalten, läßt sich berechnen, wie wenn diese Masse flüssig bliebe, und ohne daß man sich zuvor mit den Aenderungen des Aggregatzustandes und der specifischen Wärme zu beschäftigen braucht.

Will man z. B. wissen, wie viel Wärme 1 Kilogrm. Wasser beim Erkalten von 0° auf — 160° C. verliert?

Dazu braucht man nur das 160 fache der specifischen Wärppe des stesigen Wassers zu nehmen, ohne sich darum zu kümfmern, ob es in diesem Zwischeuraum gestiere oder nicht. Diess giebt 160 Wärme-Einheiten. Um die Richtigkeit dieser Zahl zu erweisen, sage ich: das Kilogramm Wasser von 0° verliert beim Gestieren 79,25 Wärme-Einheiten. Das dadurch gebildete Eis hat eine specifische Wärme gleich 0,504, verliert also 160×0,504=80,64 Wärme-Einheiten, Diess macht im Ganzen 159,89 Wärme-Einheiten. Da nun die erwähnte Regel 160 giebt, so solgt, dass sie ein beinahe richtiges Resultat liesert, ohne dass man sich um die Aenderung des Aggregatzustands zu kümmern braucht. Die Vorgänge in Bezug auf den Wärmeverlust sind so, wie wenn das Wasser seinen slüssigen Zustand behielte.

Eben so: Wie viel Wärme müßte man einem Kilogramm Schwefel geben, um ihn von — 160° C. auf + 140° C. zu bringen? Gemäß der Regel und ohne mich um die Zustandsänderung zu kümmern, benehme ich mich, wie wenn der Schwefel flüssig wäre. Seine specifische Wärme ist dann 0,234. Das Intervall beträgt 300 Grad; also set die erforderliche Wärme 300×0,234 = 70,2 Wärme-Einheiten. Zur Prüfung mache man den Calcul mit Bezug auf die Aenderung des Zustands und der specifischen Wärme; man findet 70,9. Der Unterschied 0,7 ist nur 0,01 des in Rede stehenden Werths.

Bemerke man wohl, dass wenn man die Regel auf irgend eine andere Temperatur als —160° C. anwendete, salsche Resultate entstehen würden, d. h. dann nicht mehr eine Gleichheit zwischen den mit und ohne Zustandsänderung verlorenen Wärmen stattsinden würde. Ein Kilogrm. Wasser von Null z. B., welches gesriert und auf 100° C. erkaltet, verliert 79,25 + 100 × 0,504 == 129,6 Wärme-Einheiten, während man nur 100 sände, wenn man die Regel ohne Rücksicht auf die Aenderung des Zustands und der specifischen Wärme anwendete.

Die Temperatur — 160° C. hat also etwas ganz Eigenthümliches. Wir haben zuvor gesehen, dass der Unterschied der beiden specifischen Wärmen, hinzugefügt von diesem Punkt an bis zum Schmelzpunkt, genau die latente Wärme zusammensetzt. Darauf haben wir gesehen, dass die Wärme in einer Masse, die flüssig genommen und bis — 160° C. erkaltet worden, sich einfach aus der spec. Wärme der flüssigen, und ohne Kenntniss der der starren Masse und der latenten Wärme berechnen läst. Sicher sind diess merkwürdige Eigenschaften, die einer Erklärung bedürfen. Nun giebt es eine ganz natürliche, die wir in einer anderen Abhandlung entwickeln werden, nämlich: dass bei — 160° C. keine Wärme mehr in den Körpern vorhanden ist.

# 1V. Ueber die Farben der Metalle; von Hrn. J. Jamin.

(Ann. de chim. et de phys., Ser. III, T. XXII, p. 811.)

Als Newton an dünnen Blättchen die Eigenschaft, weises Licht zu zersetzen, auffand, gesellte er das Phänomen der Farbigkeit der Körper dem der Farbenringe bei, und glaubte es durch die Annahme zu erklären, dass die farbigen Substanzen das Licht nicht bloss an ihrer Oberstäche, sondern auch in einer gewissen Tiese reslectiren. Diese eben so sinnreiche als unscharse Theorie, welche hätte entweder bestätigt oder widerlegt werden müssen, ist bisher nicht weiter entwickelt worden, und somit hat die Frage über die Färbung der Körper durch Reslexion keinen Fortschritt gemacht; indess, wenn auch die Arbeiten der Physiker nicht zum Zweck hatten diese Frage zu lösen, so hatten sie doch zur Folge, dass sie sehr vereinsacht wurde.

Fresnel, sich auf durchsichtige Substanzen beschränkend, behandelte das Problem der Reflexion an deren Oberfläche, und entwickelte die Formeln, welche die reflectirte Lichtmenge in Function eines einzigen Datums, des Brechverhältnisses der Substanz, ausdrücken. Mittelst dieser Formeln wäre man dann im Stande, indem man dem Brechverhältnisse successive die den verschiedenen Farben des Spectrums entsprechenden Werthe beilegte, die reflectirten Intensitäten dieser Farben zu berechnen, und somit durch den Newton'schen Farbenkreis die Farbe des reflectirten Bündels zu bestimmen; allein da die Brechverhältnisse; vom Roth an bis zum Violett, sehr schwache Veränderungen erleiden, so würde man die Verhältnisse der einfachen Strahlen in dem reslectirten Lichte beinahe eben so finden, wie sie im weißen Lichte sind. Diess Resultat, welches die Erfahrung bestätigt, würde bei durchsichtigen Körpern nur von mässigem Interesse seyn; allein bei den Metallen würde man durch Verfolgung desselben Ganges die Färbung, welche dieselben durch irgend eine Anzahl von Reslexionen des weißen Lichtes erleiden, vollständig erklären. Diess zu zeigen, habe ich mir in dieser Abhandlung vorgesetzt.

Die Intensitäten des an Metallen restectirten Lichts berechnen sich mittelst theoretischer Formeln, welche vollkommen mit der Ersahrung übereinstimmen, und welche als Constanten zwei Größen enthalten, die mit den zahlreichen Erscheinungen der Metall-Polarisation verknüpft sind und mittelst dieser bestimmt werden können. Diese Constanten sind: 1) die Incidenz, bei welcher nach zwei Reslexionen an parallelen Spiegeln die Polarisation wieder hergestellt wird; 2) das Azimut der Polarisation des bei dieser Incidenz reslectirten Strahls, wenn das ursprüngliche Azimut 45° ist.

Wir sind also genöthigt, diese beiden Constanten zu bestimmen, indem wir die Hauptstrahlen des Spectrums successive an Metallen reslectiren lassen. Diese Bestimmung ersordert einige Details, in welche wir eingehen wollen.

Wenn zwei übereinstimmende, nach den Hauptazimuten gerichtete Schwingungen einen Metallspiegel unter verschiedenen Neigungen treffen, so erlangen sie eine Phasendifferenz, welche von der streifenden Incidenz bis zur lothrechten Reslexion abnimmt, und bei der Haupt-Incidenz, die

wir bestimmen wollen, den Werth einer Viertelwelle erlangt. Nach 2, 4, 6... Reslexionen wird dieser Phasen-Unterschied offenbar  $\frac{2}{4}$ ,  $\frac{4}{4}$ ,  $\frac{5}{4}$ ... Wellen; und folglich wird ein ursprünglich nach irgend einem Azimut polarisirter Strahl wieder einen geradlinigen polarisirten Strahl hervorbringen, sobald er eine gerade Zahl von Reslexionen unter der Haupt-Incidenz erfährt, die eben dadurch bestimmt werden kann.

Nennen wir a das Polarisationsazimut des einfallenden Strahls, den wir nach den Azimuten 90° und 0° in zwei polarisirte Bündel zerlegen wollen; die Amplituden derselben werden sis a und cos a seyn. Wenn diese beiden Bündel an einem Metall bei der Haupt-Incidenz restectirt werden, so wird das Verhältnis ihrer Amplituden, indem es sich bei jeder Reslexion durch einen constanten Factor k multiplicirt, nach 2, 4, 6... Reslexionen:

 $k^2$  tang a,  $k^4$  tang a,  $k^6$  tang a . . . . ;

und da der Phasenunterschied dieser Bündel einer genauen Zahl von halben Wellen gleich ist, so vereinigen sie sich zu einem geradlinig polarisirten Strahl in den Azimuten x', x'', x''' deren absoluter Werth ausgedrückt wird durch die Formeln:

tang  $x' = k^2 tang a$ , tang  $x'' = k^2 tang a$ , . . .

Man kennt a; misst man nun x', x'', x''', so zieht man aus diesen Formeln die Werthe von  $k^2$ ,  $k^4$ ,  $k^6$ , die zur Auffindung von k dienen.

Kurz die Methode des Experimentirens kommt darauf zurück:

- 1) den einfachen Strahl, mit dem man operiren will, in irgend einem Azimut a zu polarisiren;
- 2) die gemeinschaftliche Incidenz, bei welcher die Polarisation nach 2, 4, 6... Reslexionen hergestellt wird, aufzusuchen, wodurch man die erste Constante erhält;
- 3) die Azimute x', x'', x''' zu messen, mittelst deren man die zweite Constante k berechnen kann, die wir von nun an mit tang A bezeichnen werden.

Es bleibt nur noch übrig das Detail der Versuche und die zu nehmenden Vorsichtsmassregeln kennen zu lehren.

In den Annal. de chim. et de phys., Ser. III, T. XIX, p. 301 1) habe ich bereits den Apparat beschrieben, der mir zu ähnlichen Bestimmungen diente. Er besteht:

- 1) aus einem getheilten horizontalen Kreise auf einem Fussgestell;
- 2) aus einem am Kreise befestigten und auf dessen Mittelpunkt gerichteten Rohre, welches ein das Licht polarisirendes Nicol'sches Prisma trägt;
- 3) aus einem um den Mittelpunkt drehbaren Rohre, versehen mit einem verticalen getheilten Kreise, der mittelst eines doppeltbrechenden Prismas das Azimut der reflectirten Strahlen messen lässt:
- 4) aus einer Metalltafel im Centro des Apparats, versehen mit einer Alhidade, die ihre Verschiebungen am getheilten Kreise misst;
- 5) auf dieser Tafel befinden sich zwei verticale Metallplatten, an welche man die Metallspiegel legt; ihr gegenseitiger Abstand lässt sich beliebig vergrößern oder verringern, um die Anzahl der Reslexionen zwischen den Spiegeln abändern zu können.

Nachdem die Richtungen der Hauptschnitte wohl bestimmt waren, polarisirte ich das Licht in einem Azimut (+a), und bestimmte die Incidenzen und Azimute der nach 2,4 und 6 Reflexionen wieder hergestellten Polarisation, indem ich die Spiegel anfangs rechts und dann links gegen den Strahl neigte. Diess ändert das Zeichen der Fehler, die durch einen Mangel an Senkrechtheit der Platten oder eine schlechte Bestimmung des Nullpunkts der Incidenzen veranlasst sind. Somit erhielt ich für die Constanten sechs Da zweitens der Nullpunkt der Azimute Beobachtungen. unvollkommen bestimmt seyn konnte, so wiederholte ich dieselben Beobachtungen mit einem im Azimute (-a) po-Das Mittel dieser beiden Reihen von Verlarisirten Licht. suchen ist also nahezu berichtigt wegen der Fehler in Bestimmung der Merkzeichen.

<sup>1)</sup> Annalen, Ergänzbd. II, S. 443.

Da das Verhältnis k für die meisten Metalle viel kleiner als Eins ist, so nehmen die Azimute x', x'', x''' bei Vervielsältigung der Reslexionen rasch ab, und der bei ihrer Messung begangene Fehler kann vergleichbar mit ihrem Werthe werden. Man mus also diesen Abnahmen entgegenwirken, indem man a einen Werth nahe an  $90^{\circ}$  giebt.

Da der Apparat successiv durch die Haupt-Lichtstrahlen beleuchtet werden musste, so bereitete ich ein sehr reines Spectrum. Man erblickt darin mit blossem Auge eine beträchtliche Zahl von Strichen, die als Merkzeichen dienen. Man fängt die verschiedenen einsachen Strahlen mit

Incidenzen und Azimute der wieder-

	Sill	er.	Glockengut.		
	Incidenz.	Azimut.	Incidenz.	Azimut.	
Roth, äußerstes	75° 45′	41° 37′	75 16'	2 <b>9º</b> 25'	
Roth, mittleres	75 0	40 59	71 15	28 46	
Orange	72 48	40 23	74 5	28 38	
Strich $D \dots$	72 30	40 9	73 28	28 24	
Gelb	72 15	40 17	<b>73 22</b>	28 5	
Strich $E$	71 30	40 19	72 20	25 31	
Strich $E^b$	i		71 33	25 7	
Strich $F$	69 34	39 46	71 21	23 55	
Blau	68 11	39 55	70 47	23 26	
Indigo	67 30	39 55	70 1	23 21	
Strich H	66 12	39 50	70 2	23 21	
Violett			70 11	22 31	
Gränze des Violett	65 0	39 47	69 31	22 13	

Incidenzen und Azimute der wiederhergestellten Polari-

	Kup	fer.	Messing.		
	Incidens.	Azimut.	Incidenz.	Azimut.	
Roth	71° 21	28° 22'	71° 31′	29° 40′	
Orange	70 O	<b>26</b> 0	70 27	29 3	
Gelb	69 3	21 57	69 38	28 25	
Grün	68 44	18 7	68 19	27 0	
Blau	67 44	16 57	66 11	23 23	
ladigo	67 30	16 30	65 35	19 57	
Violett	66 56	15 57	64 16	17 38	

Die Incidenzen der wiederhergestellten Polarisation variiren für alle Metalle mit der Brechbarkeit des einfallen-

dem Nicol'schen Prisma auf, läst sie an den Spiegeln reflectiren und durch das doppelbrechende Prisma gehen.

Durch die vielfachen Reslexionen werden sie hinreichend
geschwächt, dass das Auge ihren Glanz ertragen kann und
ihre große Intensität sichert dadurch, dass sie die Amplitude der Winkel, bei denen die Polarisation vollständig zu
seyn scheint, sehr reducirt, die Genauigkeit der Messungen.

In folgender Tafel vereinige ich die Beobachtungen, welche ich bei mehren Metallen oder Legirungen angestellt habe; sie erlauben allgmeine Gesetze daraus zu ziehen und einige Beziehungen aufzustellen.

hergestellten Polarisation.

Stahl.		Zi	n k.	Spiegelmetall.		
Incidenz.	Azimuth.	Incidenz.	Azimut.	Incidenz.	Azimu'.	
77° 52′	16° 20′	75° 45′	15° 50'	76° 45	29° 15′	
77 4	16 29	75 11	17 9	76 14	28 37	
<b>76 37</b>	16 33	74 54	18 16	74 36	27 15	
.76 40	16 48	74 27	18 45	74 7	27 21	
<b>76 26</b>	16 50	73 43	20 0	73 36	27 10	
75 47	17 30	73 28	21 13	73 35	25 52	
75 41	17 31	73 14	21 46	73 27	26 0	
75 8	18 29	72 32	22 44	73 4	26 15	
75 23	19 10	71 45	23 36	72 1	27 15	
74 51	19 38	71 24	24 49	71 22	27 56	
74 32	20 7	71 18	25 18	71 56	28 0	
74 3	20 26	70 49	25 50	71 22	27 56	
73 19	21 12	70 4	26 26	70 42	28 30	

den Strahls; überdies nehmen sie ab vom Roth bis zum Violett. Bei den durchsichtigen Substanzen nehmen die Brechungsindexe und folglich die Polarisationswinkel zu vom Roth bis zum Violett; bei den Metallen ist der Winkel der wiederhergestellten Polarisation derjenige, bei dem man das meiste Licht in der Einfallsebene polarisirt findet, und einige derselben nähern sich dermassen den durchsichtigen Substanzen, das die Polarisation bei ihnen beinahe vollständig ist. Es ist daher merkwürdig, dass, ungeachtet dieser Analogie, bei den durchsichtigen Substanzen der Polarisationswinkel zunimmt und bei den Metallen die Incidenz der wiederhergestellten Polarisation abnimmt, vom Roth bis

zum Violett. Zeigt sich dieser Gegensatz immer? Dies lässt sich für jetzt nicht bejahen; es ist ein Punkt, der mir die Ausmerksamkeit der Physiker zu verdienen scheint.

Man kann bei den Metallen drei Klassen unterscheiden, und vermuthlich noch mehre, wenn man eine größere Zahl von Körpern untersucht haben wird.

Silber, Kupfer, Messing und Glockengut zeichnen sich durch folgendes Gesetz aus. Wenn man vom Roth zum Violett übergeht, nehmen die Azimute zwischen ungleichen Gränzen ab; sie differiren beim Silber um 0°,50, während diese Dispersion beim Glockengut einen Winkel von 7°12, umfast.

Eine zweite Klasse von Metallen, zu welcher Zink und Stahl gehören, bietet uns ein gerade umgekehrtes Gesetz dar. Die Azimute der wiederhergestellten Polarisation nehmen zu vom Roth bis zum Violett zwischen sehr verschiedenen Gränzen, wie im vorhergehenden Fall. Ein Metall endlich, das einzige, welches ich bisher beobachtete, nimmt zugleich Theil an beiden Kategorien, nämlich das Spiegelmetall; die Azimute nehmen ab vom Roth bis zum Grün, und nehmen zu vom Grün bis zum Violett.

Das Gesetz, welches diese zweite Constante mit der Wellenlänge verknüpft, scheint also sehr complicirt zu seyn, und alles läst glauben, das jede Substanz ihre eigenthümliche Wirkung habe, sowohl hinsichtlich des Sinns als hinsichtlich der Strecke der Veränderungen, welche die Constante erleidet.

Ich unternehme es nun, die vorstehenden Bestimmungen zur Berechnung der Farbe eines jeden Metalls anzuwenden. Ich will kurz angeben, wie man dahin gelangt.

Man wird sich erinnern, dass mehre Mathematiker die Gesetze der Polarisation an Metallen durch theoretische Formeln ausgedrückt haben. Ich habe die des Hrn. Cauchy durch zahlreiche Versuche bewährt gefunden. Es ist also erlaubt sie zur Berechnung der Intensität des von Metallen reslectirten Lichtes anzuwenden, und diess ist möglich, sobald man die eben bestimmten Constanten kennt.

Da offenbar diese Constanten mit der Brechbarkeit des Strahls variiren, so wird jede einfache Farbe des Spectrums nicht proportional reflectirt, und wenn man auf ein Metall ein Bündel weißen Lichtes fallen läßt, wird es im Allgemeinen nach der Reflexion gefärbt seyn. Es wird sich die Intensität eines jeden reflectirten Strahls berechnen lassen und somit durch die chromatische Regel Newton's auch die Farbe des Metalles. Es ist nun noch die Rechnung mit der Beobachtung zu vergleichen.

Die Formeln des Hrn. Cauchy sind für den allgemeinen Fall sehr verwickelt; aber ihre Hauptresultate sind leicht zu prüfen.

- 1) Bei der streifenden Incidenz sind alle gut polirten Metalle vollkommen weiss.
- 2) Beleuchtet durch ein in der Einfallsebene polarisirtes Licht, zeigen sie eine eigenthümliche sehr blasse Farbe, vermischt mit einer vorherrschenden Proportion Weiss.
- 3) Beleuchtet durch ein winkelrecht gegen die Einfallsebene polarisirtes Licht zeigen sie eine lebhaftere und weniger mit Weiss gemengte Farbe.
- 4) Bei lothrechter Incidenz bleibt die eigenthümliche Farbe unverändert in ihrer Natur, und zwar bei jedem Azimut des einfallenden Strahls. Diesen letzten Fall, den einfachsten von allen, will ich hier in Detail behandeln.

Die Intensitätsformeln reduciren sich auf eine große Einfachheit. Wird die Intensität des einfallenden Strahls gleich eins gesetzt, so werden sie:

$$I = tang (\varphi - 45)$$

$$\cot \varphi = \cos 2 A \sin 2 \left( arc tg \frac{1}{\sin i_i tang i_i} \right),$$

i, bezeichnet die Incidenz der wiederhergestellten Polarisation. Um A zu erhalten, muß man den Werth von k nehmen und setzen k = tang A.

Nach unseren Versuchen haben wir die reflectirten Intensitäten der Hauptstrahlen des Spectrums nach 1 und 10 Reflexionen berechnet und in folgender Tafel zusammengestellt.

Intensitäten des bei lothrechter Incidenz an

	Silber.		Glock	Glockengut.		sing.
	1.	10.	1.	10.	1.	10.
	Reflex.		Reflex.		Reflex.	
Roth	0,929	0,478	0,747	0,054	0,720	0,037
Orange	0,909	0,388	0,724	0,039	0,682	0,022
Gelb.	0,905	0,369	0,705	0,030	0,662	0,016
Grün	0,902	0,357	0,630	0,010	0,619	0,008
Blau	0,878	0,273	0,591	0,005	0,528	0,001
Indigo	0,875	0,264	0,578	0,004	0,456	0,000
<b>V</b> iolett	0,867	0,242	0,566	0,003	0,498	0,000

Bei Erörterung der vorstehenden Formeln sieht man, dass wenn man die Werthe der beiden Constanten einzeln oder zugleich zu- oder abnehmen läst, die reslectirten Intensitäten ebenfalls wachsen oder abnehmen; und da aus unseren Versuchen hervorgeht, dass die Haupt-Incidenz von einem Metall zum andern wenig verschiedene Werthe erfährt, während das Azimut der wiederhergestellten Polarisation Variationen von 45 bis 0 Grad erleidet, so ist es erlaubt in allgemeiner Weise zu sagen, dass die Metalte desto mehr Licht reslectiren, je größer dieses Azimut ist.

Machte man Spiegel aus den Metallen, die zu unseren Versuchen dienten, so würden sie der vorstehenden Tafel gemäß sehr verschiedene Lichtmengen reslectiren, und das Spiegelmetall, welches sich wegen seiner Härte so gut zur Anfertigung von Teleskopen eignet, genügt keineswegs den Bedingungen des Glanzes, welche man vor Allem zu erfüllen suchen muss. Diese Bemerkung zeigt, dass diess Instrument eine recht wünschenswerthe Vervollkommnung erfahren würde, wenn man das Spiegelmetall durch Silber ersetzen könnte, welches ein Drittel mehr Licht reflectirt. Vielleicht wäre es nützlich, die Spiegel galvanisch zu versilbern; sie würden dadurch an Glanz gewinnen, ohne an Dauerhaftigkeit viel zu verlieren. Die Dünnheit und Gleichmässigkeit der Versilberung würde ihre Krümmung nicht stören und einer der größten Mängel des Teleskops fände sich beträchtlich vermindert.

Die Metalle, welche zur ersten der von uns nach den

verschiedenen Metallen reflectirten Lichts.

'K u p	fer.	Spiege	lmetall.	Sta	ahl.	Zi	n k.	•
1.	10.	<b>.1.</b>	10.	1.	10.	1.	10.	• •
Ref	lex.	Ref	lex.	Re	flex.	Re	lex.	•
0,682	0,022	0,692	0,035	0,609	0,007	0,576	0,004	
0,623	0,009	0,654	0,014	0,600	0,006	0,594	0,003	
0,540	0.002	0,632	0,010	0,599	- 0,006	0,602	0,006	•
0,470	0,000	9,625	0,009	0,593	0,005	0,616	0,008	
0,434	0,000	0,606	0,006	0,608	0,007	0,628	0,009	
0,423	0,000	0,599	0,005	0,604	0,006	0,635	0,010	• •
0,405	0,000	0,599	0,006	0,599	0,006	0,636	0,011	•

optischen Eigenschaften aufgestellten Kategorien gehören, zeigen abnehmende Intensitäten vom Roth bis zum Violett, weil die beiden Constanten zugleich zwischen diesen Gränzen abnehmen; und nach diesem Gesetz kann man behaupten, dass diese Metalle eine dem Roth nahe kommende Farbe besitzen. In der That fanden wir sie von einem mehr oder weniger orangefarbenen Gelb.

Da die Intensitäten nach mehren Reslexionen sich ergeben aus der zu einer durch die Anzahl der Reslexionen bestimmten Potenz der Intensitäten nach Einer Reslexion, so werden ihre Abnahmen vom Roth bis zum Violett desto rascher seyn als die Reslexionen zahlreicher sind; und die Metalle der ersten Kategorie streben einer rothen Farbe zu, die sie alle nach einer hinreichenden Zahl von Reslexionen annehmen müssen.

Bei der zweiten Klasse von Metallen wachsen die Azimute der wiederhergestellten Polarisation mit der Brechbarkeit der Strahlen, und da die reflectirten Intensitäten in gleichem Sinn wie die beiden Constanten variiren, so bewirkt die Verringerung der Intensitäten eine Abnahme der reflectirten Intensitäten vom Roth zum Violett, während diese durch den Anwuchs der Azimute sich zu vergrößern suchen. Es kann also geschehen, daß gewisse Metalle dieser Klasse mehr Roth als Violett reflectiren, und, wie die der ersten Klasse, orangefarben sind, während sich, aus umgekehrten Grunde, die Farbe einiger anderen dem Violett nähert. Begreißich wird es auch Substanzen geben,

bei welchen eine umgekehrte Variation der Constanten die gegenseitigen Wirkungen derselben zerstört und folglich das reflectirte Licht weiß ist. Mithin werden die Metalle dieser Klasse nicht wie die der ersten eine auf die weniger brechbaren Theile des Spectrums begränzte Farbe haben, sondern alle Farben darbieten können. Indeß ist einleuchtend, daß umgekehrte Variationen der Constanten die Variationen der Intensitäten auf sehr kleine Werthe reduciren, und daß die Farbe immer wenig wahrnehmbar seyn wird. Der Charakter der Metalle dieser Klasse wird also Abwesenheit aller Färbung seyn.

Alle diese Bemerkungen bestätigen sich durch Prüfung der in vorstehender Tafel enthaltenen Zahlen.

Es bleibt nur noch, die Farbe eines jeden Metalls nach der chromatischen Regel Newton's zu berechnen. Die Lehrbücher der Physik, besonders das des Hrn. Biot (T. III, p. 445) enthalten eine sehr ausführliche Anweisung zu diesen Rechnungen; ich will sie hier also nicht wiederholen, sondern nur die Resultate angeben.

U sey, nach gewöhnlicher Bezeichnung, der Winkel, welchen die berechnete Farbe eines jeden Metalls mit dem Anfang des Roth bildet;  $\Delta$  und  $(1-\Delta)$  bezeichnen dann in dem reflectirten Strahl die Verhältnisse dieser Farbe und des weißen Lichts.

Bevor wir aber zur Erörterung der Resultate übergehen, ist es nützlich an die sehr sonderbaren Versuche des Hrn. B. Prèvost zu erinnern 1). Als dieser Physiker weißes unpolarisirtes Licht mehrmals an Metallen reflectiren ließ, fand er, daß die Farbe der Metalle sich durch die Vervielfältigung der Reflexionen veränderte und weit lebhafter wurde. Silber nahm nach 10 Reflexionen eine bronzeähnliche Farbe an; Gold und Kupfer wurden schön purpurfarben und im Allgemeinen erlitten alle Metalle analoge Veränderungen. Da es von besonderem Interesse war diese Farben zu berechnen, so haben wir es für unsere Metalle nach zehn Reflexionen gethan:

<sup>1.)</sup> Ann. de chim. et de phys., Ser. II, T. IV, p. 192 et 436. (P.)

					<b>D</b> •••
M	eta	lle	der	ersten	Reibe.

•	Nach einer Reslexion.			Nach 10 Reflexionen.		
	U.	1.	1-4.	U.	1.	1-4.
Kupfer		0,113	0,887		0,812	0,188
Glockengut		0,065	0,935	•	0,767	0,233
Messing		0,112	1 "		0,349	0,650
	<b>S</b>	0,013	0,987		0,124	0,876
Silber	Orange, sehr gelb			Orange, gelb	Į	l

Da beim Kupfer, nach einer Reflexion,  $U=69^{\circ}$  56' und der Bogen, der das Roth vorstellt, eine Strecke von 60° einnimmt, so fällt der Schwerpunkt des Gemisches in's Orange, aber sehr nahe am Roth. Das Metall muß also diese Farbe zeigen, und dem widerspricht der Versuch auch nicht.

Das reslectirte Licht enthält 887 weisse und 113 orangesarbene Strahlen, wird also von verwaschener und schwacher Farbe seyn, wie es bei guter Politur des Metalls wirklich der Fall ist.

Unter allen Metallen ist das Kupfer dasjenige, welches bei Vervielfältigung der Reslexionen die merkwürdigsten Farbenveränderungen erleidet. Blass und wenig merklich nach einer Reslexion nimmt die Farbe nach 10 Reslexionen einen sehr merkwürdigen Glanz und ein sehr reines Purpurroth an. Ueberdiess besitzt das reslectirte Licht die merkwürdige Eigenschast, dass es beinahe homogen und sast unzersetzbar durch das Prisma ist 1). Ein so scharses experimentelles Resultat verdient unsere besondere Ausmerksamkeit, indem es uns eine entscheidende und einzige Gelegenheit giebt die Genauigkeit der Theorie darzuthun.

Nun finden wir in unserer Tafel  $U=43^{\circ}$  29', was die Farbe fast in die Mitte des Roth versetzt; andererseits sind  $\Delta=0.812$  und  $1-\Delta=0.187$ , also dürfen wir behaupten, dass die Farbe fast homogen, fast gänzlich von Weiss befreit sey.

<sup>1)</sup> Was schon Brewster gefunden hat, wie Hr. Babinet in den Compt. rend., T. XXV, p. 85, bemerkt.

Messing und Glockengut, beide wohl polirt, zeigen dem Auge, das erstere, eine sehr hervortretende gelbe Farbe, das' zweite, eine orangenrothe weit verwaschenere. Vervielfältigt man die Reflexionen, so ändern sich ihre Farben: das Messing wird orangefarben, und das Glockengut schön roth, wenig vermengt mit Blau. Ein Blick auf vorstehende Tafel zeigt, dass diese Resultate getreu vom Calcul ausgedrückt sind. Die Gränze zwischen Gelb und Orange liegt bei 94° 55', wir fanden 103°, wonach die Farbe des Messings gelb ist; und die Farbe des Glockenguts, ausgedrückt durch die Zahl 83° 10', ist ein recht deutliches Orange. Diess letztere reflectirt 0,935 Weiss, ist also blässer als Messing, welches davon 0,887 liesert.

Nach 10 Reflexionen giebt die Tafel für Glockengut eine rothe Farbe, in welcher sich sehr wenig Weiss (0,232) findet, und das Messing ist orange geblieben, da es noch 9,650 Weiss behalten hat.

Ein Stück gediegen Silber, wohl polirt und von vollkommener Weisse giebt, nach Einer Restexion  $U=89^{\circ}$ ; dies ist eine Orangensarbe, aber eine schwache, da sie durch den ungeheuren Antheil von Weiss, 0,987 unmerklich geworden. Zehn Reslexionen geben diesem Metall eine immer orangene, aber dem Roth nahe kommende Farbe (84° 32') und eine so schwache Beimischung (0,876) vom Weiss, dass die eigenthümliche Farbe erkennbar bleibt. Es ist merkwürdig, dass die Farbe des Glockenguts nach Einer Restexion, und die des Silbers nach zehn, durch beinahe identische Werthe von U (83° 10' und 84° 32') vorgestellt werden. Ich mache diese Bemerkung unter der Erinnerung, dass B. Prevost die Farbe des Silbers, um sie zu charakterisiren, mit der des Glockenguts vergleicht.

Meta	ماا	der	zweiten	Reihe
Meta	416	ucr	ZWCHEL	nem.

	Nach einer Reflexion.			Nach zehn Reflexionen.		
	<b>U</b> .	₫.	1-4.	<b>U</b> .	<b>A</b> .	1-4.
Zink	180° 67' Blau	0,021	0,979	264° 58′ Indigblau	0,188	0,812
Stahl	74° 33′ Orangeroth	0,017	0,983	— 22° 50' Violett	.0,089	0,912

Wir wiederholen hier in allgemeiner Weise eine Bemerkung, die bei Gelegenheit des Silbers gemacht wurde: Es giebt eine große Zahl von Metallen, die, ohne vollkommen weiss zu seyn, dennoch keine so charakterisirte Farbe besitzen, dass man sie in der Farbenskale sestsetzen könnte. Die Formeln zeigen diesen Fall an, indem sie zwar eine bestimmte Farbe ergeben, aber dermassen überwiegend mit Weiss gemengt, dass sie unerkennbar wird. Offenbar wird die Farbe bei einer kleinen Aenderung des Werthes der Constanten sehr variiren und durch Beobachtungsfehler verfälscht werden können. Wir dürfen auf die Angabe der Farbe nur dann einige Wichtigkeit legen, wenn sie in dem reflectirten Gemenge in beträchtlicher Menge vorhanden ist. Diese Bemerkung gilt vor allem für die vorstehenden Metalle. So wird das Zink nach einer Reflexion weiss seyn, und erst nach zehn Resexionen gefärbt erscheinen. Diess ist leicht zu bestätigen.

Während alle Metalle sich durch vervielfältigte Reslexionen färben, behält der Stahl immer das Anschen von weisem Licht. Dieses unter unseren Metallen einzige Beispiel wird getreu durch unsere Rechnung ausgedrückt. Nach einer und nach zehn Reslexionen bleibt der Antheil des Weissfast gleich und dermassen vorherrschend, dass die in der Tasel angegebene Farbe nicht sichtbar seyn kann.

Es bleibt uns noch vom Spiegelmetall zu sprechen. Es gab die folgenden Zahlen:

	U.	<b>1</b> .	1-4.
Nach einer Reflexion	67° 25′	0,028	0,972
	Orange, sehr roth	•	-
Nach 10 Reflexionen	53° 59′	0,292	0,708
•	Roth, orangefarben		·

Diese Resultate legen sich wie die früheren aus. Nach einer Reslexion ist das Metall weiss; nach 10 Reslexionen nimmt es eine sehr sichtbar rothe Farbe an. Die Ersahrung bestätigt diess Resultat.

#### Folgerungen.

In dieser Abhandlung habe ich mir vorgesetzt, an einigen Beispielen die Gesetze der Variation der die Metalle charakterisirenden Constanten aufzusuchen und die Färbung dieser Körper zu erklären. Ich habe gezeigt:

- 1) dass bei allen beobachteten Metallen die Incidenzen der wiederhergestellten Polarisation abnehmen vom Roth zum Violett:
- 2) dass bei einer Klasse von Metallen die Azimute der wiederhergestellten Polarisation abnehmen vom Roth zum Violett;
- 3) dass bei einer zweiten Klasse von Metallen dieselselben Azimute zunehmen statt abzunehmen;
- 4) dass beim Spiegelmetall diese Azimute abnehmen vom Roth zum Grün, und zunehmen vom Grün zum Violett.
- 5) dass alle Metalle der ersten Klasse nothwendig mit den weniger brechbaren Farben erscheinen, und nach hinreichend vervielfältigten Reslexionen immer roth werden;
- 6) dass die der zweiten Klasse, obwohl sie alle Farben des Spectrums zeigen können, meistens weiß sind;
- 7) dass die berechnete Farbe der Metalle immer identisch ist mit der beobachteten.

V. Ueber die Reflexion des Lichts an einem opaken Körper, besonders einem Metalle; von Hrn. A. Cauchy.

(Compt. rend. (1848), T. XXV, p. 86). — Die wichtige Bestätigung, welche die Formeln des Hrn. Cauchy durch die vorhergehende Arbeit des Hrn. Jamin erhalten haben, veranlasst uns dieselben hier mitzutheilen. P.)

Denken wir uns, es falle ein Lichtstrahl auf die Oberstäche eines opaken, aber isophanen Körpers, z. B. eines Metalls, und nennen τ den Einfallswinkel, gebildet vom Lichtstrahl mit der Normale der reflectirenden Fläche. Seyen überdiess Θ, ε zwei Constante, so gewählt, dass die Producte:

Ocose, Osine

bei senkrechtem Einfall einerseits den Refractionsindex und andererseits den Auslöschungscoëfficienten vorstellen. Die Formeln, welche ich in den Comptes rendus von 1836 und 1839 für die Reflexion des Lichts an Metallen aufgestellt habe, ergeben sich, wie ich gesagt habe, aus den Bedingungsgleichungen, die in §§. 24 und 25 der 7. Lieferung der Nouveaux Exercices de Mathématiques (p. 203) enthalten und im T. VIII der Comptes rendus (p. 970) wieder abgedruckt sind.

Von diesen Bedingungsgleichungen ausgehend und die Intensität des Lichts durch  $I^2$  oder  $J^2$  vorstellend, je nachdem der einfallende Strahl winkelrecht oder parallel zur Einfallsebene polarisirt ist, findet man bei senkrechtem Einfall:

$$I^{2} = J^{2} = tang (\psi - \frac{1}{4}\pi); \dots \dots (1)$$
der Werth von  $\psi$  ist gegeben durch die Formel:
$$\cot \psi = \cos \epsilon \sin (2 \arctan \theta), \dots (2)$$

und bei schiefem Einfall:

$$I^2 = tang(\varphi - \frac{1}{4}\pi)$$
,  $J^2 = tang(\chi - \frac{1}{4}\pi)$ . (3)

wo  $\varphi$  und  $\chi$  gegeben sind durch die Formeln:

$$\cot \varphi = \cos \left(2 \varepsilon - v\right) \sin \left(2 \arctan \frac{U}{\Theta^2 \cos \tau}\right)$$

$$\cot \chi = \cos v \sin \left(2 \arctan \frac{\cos \tau}{U}\right)$$
(4)

in welchen ist:

$$\cot (2v - \varepsilon) = \cot \varepsilon \cos \left( 2 \arctan \frac{\sin x}{\Theta} \right)$$

$$U = \left( \frac{\sin 2\varepsilon}{\sin 2v} \right)^{\frac{1}{2}} \Theta$$
(5)

Wenn der einfallende Strahl nach irgend einer Ebene polarisirt ist, so kann er wenigstens zerlegt werden in zwei andere, es polarisirt der eine in der Einfallsebene und der andere winkelrecht darauf, folglich in zwei Strahlen, deren respective Intensitäten durch die Gleichungen (1) und (3) gegeben sind. Setzt man überdiefs voraus, diese beiden Strahlen seyen, vor der Restexion, geradlinig polarisirt, so dass ihre Knoten zusammensallen, so wird die Restexion an der Metallsläche diese Knoten trennen, und nennt man 8 den nach der Restexion vorhandenen Unterschied zwischen den Phasen beider Strahlen, so wird man haben:

wo der Winkel ω bestimmt ist durch die Formel:

Die vorstehenden Formeln setzen voraus, man kenne die Werthe von  $\Theta$  und  $\varepsilon$  für jedes Metall. Um diese Werthe zu bestimmen, genügt es den besonderen Fall zu betrachten, wo der Winkel  $\tau$  sich auf die Haupt-Incidenz, den Maximum polarising angle des Hrn. Brewster, reducirt. Der Winkel  $\delta$  ist dann  $45^{\circ}$ , und die Formeln (6) und (7) geben:

$$\omega = \frac{1}{4}\pi$$
  $U = \sin \tau \tan g_{\tau}$ .

Alsdann hat man auch:

$$v=2\Pi$$

wo II das Reflexionsazimut bezeichnet, d. h. das, was das Azi-

Azimut des reflectirten Strahles wird, wenn das Azimut des einfallenden Strahls die Hälfte eines rechten Winkels ist. Aus den Formeln (5) ergiebt sich:

$$tang (2 \varepsilon - v) = tang v \cos(\pi - 2\tau)$$

$$\Theta = \left(\frac{\sin 2v}{\sin 2\varepsilon}\right)^{\frac{1}{2}} U$$
(8)

Die Formeln (8) erlauben, den Extinctions-Coëfficienten und den Refractionsindex für jedes Metall zu berechnen. Wie ich schon in einer anderen Abhandlung bemerkt habe, ist der Refractionsindex eines Metalls viel kleiner als man es insgemein glaubt. So z. B. hat man sich darüber gestritten, ob der Refractionsindex des Quecksilbers 4,9 oder 5,8 sey, während er in Wahrheit nur 1,7 ist oder etwa drei Mal kleiner als man es glaubte.

Da das Verhältniss  $\frac{1}{\Theta}$  für die verschiedenen Metalle nicht beträchtlich ist, so folgt, dass bei der Refraction an einem Metall die Formeln (5) nahezu geben:

$$v = \varepsilon$$
  $U = \Theta$ .

Demzufolge erleiden auch der Extinctionscoëfficient und der Refractionsindex nur unbedeutende Veränderungen, wenn der einfallende Strahl sich von der Normale der reflectirenden Fläche entfernt, und die Formeln (4) lassen sich bei einer ersten Annäherung ersetzen durch folgende:

$$\cot \varphi = \cos \varepsilon \sin \left( 2 \arctan \frac{1}{\Theta \cos \tau} \right)$$

$$\cot \chi = \cos \varepsilon \sin \left( 2 \arctan \frac{\cos \tau}{\Theta} \right)$$

$$(9)$$

Die Formeln (9) haben mir, auf Stahl angewandt, von  $\tau=0^{\circ}$  bis  $\tau=75^{\circ}$ , wenigstens bis auf ein Hundertel dieselben Resultate gegeben wie die Formeln (4), und diese Resultate stimmen überein mit den Versuchen, welche Hr. Brewster in seiner Abhandlung von 1833 ') bekannt gemacht hat.

1) Annalen, Bd. 21, S. 219.

VI. Ueber das Vorkommen des vanadinsauren Kupfers und des Mangankupfers bei Friedrichsrode am Thüringer VVald; von H. Credner in Gotha.

Von der Fundstätte des Volborthits bei Friedrichsrode erhielt ich im vorigen Sommer ein derbes regellos gestaltetes Mineral, welches in einem braunen Letten zwischen dem schaligen Philomelan des im Todtliegenden aufsetzenden Braunsteinganges inne gelegen hatte. Es war von einer schwachen Kruste kugligtraubigen Psilomelans umge-Der Kern bestand aus einer höchst feinkörnigen, fast dichten grauen Masse, aus welcher sich kleine Parthien eines gelblichgrünen, blättrigkörnigen, dem Volborthit ganz ähnlichen Minerals ausgeschieden hatten. Bei näherer Prüfung ergab sich, dass die ganze Masse, die graue wie die grüne, aus vanadinsauren Verbindungen, und zwar aus Vanadinsäure, Kupferoxyd, Kalkerde, Talkerde und Manganoxydul nebst Wasser besteht. Sowohl das zeissiggrüne Mineral aus der Mitte des Stückes, wie die graue und lichtzeissiggrüne Abänderung nach dem Rande zu, wurden einer näheren Untersuchung unterworfen.

### a) Untersuchung des grünen Minerals.

Es ist krystallinisch kleinblättrig, nach einer Richtung sehr vollkommen spaltbar, von zeisiggrüner Farbe, in Strich und Pulver grünlichgelb in das Graue stechend; auf den Spaltungsslächen schwach perlmutterglänzend, übrigens nur schimmernd; undurchsichtig, nur in dünnen Lamellen schwach durchscheinend; von geringer Härte. Spec. Gewicht = 3,495. Ist etwas von der dichten grauen Masse beigemengt, so steigt das spec. Gewicht. Im Glaskölbehen geglüht, verliert es Wasser und wird schwarz. Vor dem Löthrohr verhält es sich ganz wie Volborthit '). Auf der Kohle

<sup>1)</sup> Ueber Volborthit, von Dr. Volborth, mitgetheilt von Hess in Erd-mann's Journal sür pract. Chemic, Bd. 14, S. 52.

schmilzt es zur schwarzen glänzenden Perle, welche sich bei längerem Blasen auf der Kohle zu einem schwarzgrauen, metallischglänzenden Ueberzug ausbreitet und ein Korn von metallischem Kupfer umgiebt.

Mit Borax bildet das Mineral in äußerer Flamme ein grünes, in's Gelbliche stechendes Glas, in der inneren Flamme wird dasselbe tief smaragdgrün und dann emailartig kupferroth. Nach länger fortgesetztem Blasen wird die Perle nicht farblos, sondern bleibt grün, selbst nach Zusatz von Zinn. — Dieselben Reactionen treten noch deutlicher bei Anwendung des Phosphorsalzes hervor.

Mit Soda auf Kohle behandelt, scheidet sich ein Kupferkorn aus.

In Salpetersalzsäure leicht und ohne Aufbrausen mit Chlorentwicklung löslich. Die Solution ist bei Säureüberschufs grün, bei völliger Sättigung tief pomeranzengelb. Aus der gesättigten Solution entsteht bei Verdünnung mit Wasser ein bräunlichgelber Niederschlag und die Solution färbt sich allmälig lichtgrün. Aus der grünen Auflösung wird das Kupfer durch Eisen niedergeschlagen, wobei sich die Flüssigkeit zugleich licht smalteblau färbt. Gleiche Färbung bringt Zucker und Weinsteinsaure in der grünen hervor. — Uebergiefst man das Mineral mit concentrirter Schwefelsäure, so löst es sich ohne Chlorentwicklung auf und es bilden sich weiße nadelförmige Krystalle von Gyps.

Bei der quantitativen Untersuchung des Minerals gelang die directe Ermittlung der Menge der Vanadinsäure durch Darstellung von vanadinsaurem Ammoniak nicht, indem es schwer hielt, die Vanadinsäure vom Mangan zu trennen. Die Anwendung des schwefelwasserstoffsauren Ammoniaks unter Beobachtung der von H. Rose ') für Vanadin und Antimon gegebenen Vorschriften führte nicht zum Zweck; es blieb ein schmutziggrauer Rückstand von Mangan und Vanadin. Eben so erfolglos war der Versuch, das Mangan durch Sättigung mit Chlor und Zusatz von kohlensaurem Kali in schwachem Uebermaass vom Vanadin zu tren-

<sup>1)</sup> Handbuch der analyt. Chemie. 3. Aufl. Bd. 2, S. 369.

nen. Der anlangs gebildete grauweisse Niederschlag löste sich mit tief kohlgrüner Färbung der Solution, ohne Spureines schwarzbraunen Rückstandes, auf. Eine der Wahrheit, wie es scheint, nahe kommende Ermittlung des Vanadingehaltes wurde durch Fällung des Vanadinoxyds mit Ammoniak erreicht.

Mit je zwei Grammen des grünen Minerals vom spec. Gewicht = 3,459 wurden zwei Untersuchungen vorgenommen; bei der einen wurde es in Salpetersalzsäure aufgelöst, bei der andern, nach Angabe von Berzelius'), mit Schwefel und kohlensaurem Kali geschmolzen.

Erste Analyse. Das fein pulverisirte Mineral wurde in Salpetersalzsäure aufgelöst. Nach Abscheidung des geringen grauen flockigen Rückstands wurde die schwachsaure Solution mit Schwefelwasserstoff gesättigt, das gefällte Schwefelkupfer wieder aufgelöst, die erhaltene Solution kochend mit Aetzkali versetzt, und der schwarzbraune Niederschlag geglüht und als Kupferoxyd berechnet.

Die kupferfreie lichtblaue Solution wurde nach vollständiger Entfernung des Schwefels mit Aetzammoniak in schwachem Uebermaass übersättigt, wodurch ein slockiger, hellbrauner Niederschlag von vanadigsaurem Ammoniak entstand. Er wurde rasch filtrirt und mit ammoniakalischem Wasser ausgesüst. Der ausgesüste Niederschlag wurde noch seucht vom Filter genommen, da er sich beim Trocknen auf dem Filter allmälig schmutziggrün färbt und in das letztere theilweise hineinzieht, getrocknet und in einem bedeckten, ringsum mit Kohlen umgebenen Tiegel geglüht. Die erhaltene schwarze, schwach halbmetallisch glänzende, bröcklige Masse enthielt jedoch noch Mangan. Nach erfolgter Bestimmung ihres Gewichts wurde sie in Salpetersäure aufgelöst, und die mit kohlensaurem Kali gesättigte Solution zur Trockniss eingedampft. Der getrocknete Rückstand wurde mit Salpeter geschmolzen und die schmutzigbraune geschmolzene Masse mit Wasser aufgelöst; aus der neutralisirten, concentrirten Solution wurde durch eingelegten Salmiak vanadinsaures

<sup>1)</sup> Poggendorff's Annalen, Bd. 22, S. 66.

Ammoniak gefällt und aus diesem die Vanadinsäure dargestellt. Es zeigte sich indessen die gefundene Menge derselben zu niedrig, indem der braune Rückstand der mit Salpeter geschmolzenen Masse außer Mangan noch Vanadin enthielt. Er wurde geglüht und nach dem Glühen mit diluirter Salpetersäure übergossen, in welcher sich derselbe bis auf eine schwarzbraune flockige Masse auflöste. Geglüht gab sie ein hellbraunes Pulver, welches sich wie Manganoxydoxydul verhielt. Die Menge desselben wurde von dem durch Aetzammoniak erhaltenen geglühten Niederschlag abgezogen, und der Rest als Vanadinoxyd betrachtet und hiernach die Vanadinsäure berechnet.

Nachdem die ammoniakalische, völlig farblose, Flüssigkeit, aus welcher das Vanadinoxyd durch Ammoniak gefällt worden war, auf einen Rückhalt von Vanadin und
Mangan durch schwefelwasserstoffsaures Ammoniak geprüft
worden war, wurde die Kalkerde durch oxalsaures Kali
gefällt, der Niederschlag nach 24 Stunden abfiltrirt, getrocknet und geglüht, und das Gewicht der kohlensauren
Kalkerde nach erfolgter Prüfung mit Zusatz von kohlensaurem Ammoniak bestimmt und hiernach die Menge berechnet.

Zuletzt wurde eine geringe Menge von Talkerde durch Zusatz von kohlensaurem Ammoniak und phosphorsaurem Natron bestimmt, nachdem der erhaltene weiße, krystallinischkörnige Niederschlag geglüht worden war.

Der Wassergehalt wurde durch einen besonderen Versuch ermittelt. Es wurden 1,430 Grm. des pulverisirten Minerals geglüht, bis es völlig schwarz war, ohne zusammenzusintern. Nach dem gefundenen Glühverlust von 0,066 Grm. berechnet sich ein Wassergehalt von 4,62 Proc.

Zweite Analyse. Es wurden 2 Grm. des pulverisirten Minerals mit 5 Grm. kohlensaurem Kali und 1½ Grm. Schwefel gemengt und eine Viertelstunde in Fluss erhalten Die völlig geschmolzene schwarzbraune Masse wurde mit Wasser aufgeweicht und die erhaltene dunkelbierrothe, bei hinlänglicher Verdünnung klare durchsichtige Flüssigkeit vom schwarzbraunen Rückstand getrennt.

Aus der bierrothen Flüssigkeit wurde das Schwefelvanadin durch vorsichtigen Zusatz von verdünnter Schwefelsäure gefällt; dennoch färbte sich die abfiltrirte Flüssigkeit schwach bläulich. Bei Wiederauflösung des Schwefelvanadins ergab sich, dass mit demselben eine nicht geringe Menge von Kupfer verbunden war. Eben diese Erscheinung wiederholte sich, als eine Lösung des Minerals vor Ausscheidung des Kupfers mit schwefelwasserstoffsaurem Ammoniak behandelt wurde; die purpurrothe, klare Solution enthielt ausser Schwefelvanadin auch Schwefelkupfer in Auslösung.

Da sich bei Auflösung des Rückstandes der geschmolzenen und mit Wasser aufgeweichten Masse ergab, dass dadurch nicht alles Vanadin ausgeschieden war, so wurde diese Analyse nur zur Bestimmung des Kupfers, der Kalkerde und der Talkerde benutzt, indem, wie bei der ersten Analyse, das Kupfer durch Schwefelwasserstoff, und die Kalkerde, nach Entfernung des Vanadinoxyds und Mangans, durch schwefelwasserstoffsaures Ammoniak, unter Vermeidung eines Ueberschusses des letzteren, durch oxalsaures Kali, die Talkerde hingegen durch kohlensaures Ammoniak und phosphorsaures Natron ausgeschieden wurde.

Nach den auf vorstehende Weise angestellten beiden Analysen enthält das untersuchte grüne Mineral:

		in 2 Grm	in 100 Th, mit Sauerste		
	nach I	nach II	im Mittel	10 100 1n	, mit Sauerston
Kupferoxyd	0,8746	0,8911	0,8829	44,15	8,91)
Kalkerde	0,2519	0,2394	0,2457	12,28	3,45
Talkerde	0,0092	0,0108	0,0100	0,50	0,19 12,64
Manganoxydul	0,0080		0,0080	0,40	0,09
Vanadinsäure	0,7315	_	0,7315	36,58	9,49
Wasser	0,0923		0,0923	4,62	4,62
Rückstand	0,0020	-	0,0020	0,10	•
Verlust	0,0305	-	0,0276	1,37	
-	2,0000	•	2,0000	100,00.	

#### b) Untersuchung des grauen Minerals.

Es ist dicht bis krystallinisch feinkörnig, grünlichgrau mit einem Stich in's Bräunliche (manchen Abänderungen des derben natürlichen Schwefels ähnlich), im Strich und Pulver bräunlichgelb in's Grünliche stechend. Undurchsichtig; schimmernd, dem wachsartigen Glanz sich nähernd. Bruch uneben in's Splittrige; spröde. Härte = 3½ (zwischen Kalkspath und Flusspath.) Spec. Gewicht = 3,860, bei Beimengung des grünen Minerals an Gewicht abnehmend. Gegen die Säuren und vor dem Löthrohr verhält es sich ganz, wie das letztere.

Dritte Analyse. 2 Grm. des grauen Minerals vom spec. Gew. =3,860 wurden pulverisirt im Platintiegel langsam erhitzt, bis sie zu einer schwarzen Masse zu sintern begann. Der Gewichtsverlust betrug 0,101 Grm.

Nach Auslösung der schwarzen Masse in Salpetersäure und Abscheidung des unlöslichen Rückstandes von 0,015 Grm. wurde die Solution in gleicher Weise behandelt, wie bei Analyse I des grünen Minerals. Das Glühen des vanadigsauren Ammoniaks gelang indessen weniger, so dass die geglühte Masse nicht rein schwarz war, sondern jedenfalls in Folge von Bildung von etwas Vanadinsäure einen Stich in's Braune zeigte, weshalb auch die gesundene Menge der letzteren zu hoch seyn möchte.

Durch diese Analyse wurden im grauen Mineral gefunden:

	in 2 Grm.	in 100 Th.	mit Sauers	toff.
Kupferoxyd	0,7655	38,27	7,72	) .
Kalkerde	0,3330	16,65	4,68	
Talkerde	0,0184	0,92	0,36	12,88
Manganoxydul	0,0104	0,52	0,12	)
Vanadinsäure	0,7804	39,02	10,13	
Wasser	0,1010	5,05	4,49	
Rückstand	0,0150	0,76		
	2,0237	101,18.		•

Vierte Analyse. Um das untersuchte Mineral auf einen Gehalt von Phosphorsäure zu prüfen, wurden 2 Grm. des lichtzeißiggrünen Minerales, welches vom Rand der Stufe abgeschlagen worden war, mit kohlensaurem Natron gekocht. Die klare wasserhelle Solution, welche sich bei Zusatz von Salpetersäure gelb färbte, wurde abfiltrirt, und der erhaltene Rückstand noch zwei Mal mit kohlensaurem Natron gekocht und zur Trockne eingedampft, bis die Auslaugeflüssigkeit durch Salpetersäure nicht mehr gelb gefärbt wurde.

Die erhaltene Solution wurde mit Salpetersäure neutralisirt und concentrirt. Durch eingelegten Salmiak schlug sich ein pomeranzgelbes blättrigkörniges Pulver nieder. Dieses wurde abfiltrirt und zuerst mit diluirter Salmiaklösung, dann mit Alkohol ausgesüst. Der ausgesüste Niederschlag wurde im offenen Platintiegel, unter fortwährendem Umrühren, erhitzt; nach Entweichung des Ammoniaks bildete er ein bräunlichgelbes Pulver. In erhöhter Temperatur geschmolzen, blieb er braungelb mit violettem Anslug auf Oberfläche und krystallinisch-sternförmigen Facetten, in Folge einer geringen Beimengung von Vanadinoxyd. — Mit etwas Salpeter geschmolzen, entstand eine schön morgenrothe Masse, welche sich bei Zusatz von Aetzkali als farblose Flüssigkeit — einfach vanadinsaures Kali — auflöste. Die Menge der auf diese Weise gefundenen Vanadinsäure betrug nur 24,40 in 100 Th. Die salmiakhaltige Auslaugeflüssigkeit wurde daher nach der Berthier'schen Methode auf Phosphorsäure geprüft. Es wurde 0,130 Grm. metallisches Eisen in Salzsäure aufgelöst und durch Zusatz von Salpetersäure in Eisenchlorid verwandelt. Diese Auflösung wurde zur salmiakhaltigen Flüssigkeit gesetzt und hierauf mit Aetzammoniak gefällt. Der geglühte rothe Niederschlag wog 0,1884 Grm., während 0,130 Grm. Eisen 0,1875 Grm. Oxyd entsprechen, woraus sich eine Gewichtszunahme von 0,0009 Grm. ergiebt, so dass das Mineral als frei von Phosphorsäure betrachtet werden kann.

Die geringe Menge der gefundenen Vanadinsäure gab Anlass zur näheren Prüfung des Rückstandes von dem mit kohlensaurem Natron gekochten Mineral. Er wurde in Salpetersalzsäure aufgelöst und nach Abscheidung eines geringen Rückstandes mit Schwefelwasserstoff behandelt. Nach Absiltrirung und Bestimmung des Kupfers in der angeführten Weise zeigte sich die Flüssigkeit noch lichtblau. wurde mit schweselwasserstoffsaurem Ammoniak mit Vermeidung jedes Ueberschusses versetzt und der schwarzgraue Niederschlag abfiltrirt. Er enthielt Vanadin und Mangan, deren Trennung gleiche Schwierigkeit verursachte, wie bei der ersten Analyse. Nach mehrmaligem Schmelzen mit kohlensaurem Kali und Salpeter wurde eine geringe Menge von Mangan gefunden. Die quantitative Bestimmung der Vanadinsäure gelang nicht, indem die mit Salmiak gesättigte Solution nur einen Theil der Vanadinsäure als weißes vanadinsaures Ammoniak fallen liefs, während sie tief gelb gefärbt blieb, worauf die zu große Menge der Alkalien einwirken mochte.

Die vom Vanadin geschiedene Solution wurde mit Salzsäure schwach sauer gemacht, vom überschüssigen Schwefel befreit und hierauf nach Zusatz von Ammoniak, Kalkerde und Talkerde in der früher angegebenen Weise bestimmt.

Als Resultat der vierten Analyse ergab sich, wenn die Menge der Vanadinsäure nach dem Verlust bestimmt wird:

	in 2 Grm.	in 100 '	Th. mit Sa	uerstoff.
Kupferoxyd	0,7780	38,90	7,85	١
Kalkerde	0,3480	17,40	4,89 0,37	13,23
Talkerde	0,0174	0,87		
Manganoxydul	0,0106	0,53	0,12	
Vanadinsäure	0,7383	36,91	9,58	
Wasser	0,0923	4,62	4,10	
Rückstand	0,0154	0,77		
	2,0000	100,00.	•	

Hiernach stimmt diese letztuntersuchte Abänderung des grünen Minerals seiner Zusammensetzung noch mit dem grauen Volborthit überein. Vergleicht man die Sauerstoffmengen in den angestellten Analysen, so verhalten sich die der Basen, der Säure und des Wassers bei allen nahebei wie 4:3:1, wonach das untersuchte Mineral als eine wasserhaltige basisch vanadinsaure Verbindung nach der Formel R\*Va+H betrachtet werden kann, in welcher R wesentlich aus Kupferoxyd und Kalkerde mit geringen Beimengungen von Talkerde und Manganoxydul besteht. In dem zuerst untersuchten grünen Mineral (Analyse I und II) ist die Menge des Kupferoxyds vorwiegender, als bei dem Mineral, welches zu den Analysen III und IV verwendet wurde, wogegen sich bei diesem mehr Kalkerde findet. Für das erstere passt hach Analyse I und II die Formel:

5 Cu <sup>4</sup> Va + 2 Ca <sup>4</sup> V + 7 H mit 45,81 Kupferoxyd 13,16 Kalkerde 37,39 Vanadinsäure 3,64 Wasser 100.

Für das graue und hellgrüne Mineral passt nach Analyse III und IV die Formel:

3 Cu<sup>+</sup> Va + 2 Ca<sup>+</sup> Va + 5 H

mit

39,29 Kupferoxyd

18,82 Kalkerde

38,18 Vanadinsäure

3,71 Wasser

105,00.

Die derartige Zusammensetzung des Minerals dürste in

dem Vorkommen und der wahrscheinlichen Entstehungsweise
desselben ihre Bestätigung finden. Es kommt als ein offenbar secundäres Gebilde auf einem ‡ bis 3 Fuß mächtigen,
in Melaphyrconglomerat auf-

setzenden Braunsteingang vor. Dieser bestand ursprünglich aus Psilomelan a und Kalkspath b, welche in mehrfachen parallelen Lagen mit einander wechselten. Der Kalkspath war auf der der Gangmitte zugewendeten Seite in Skalenoëdern R<sup>3</sup> krystallisirt. Der Psilomelan enthielt blättrigen Schwerspath, Polianit und Manganit, so wie Mangankupfer beigemengt. Durch eine spätere Einwirkung erweiterte sich theilweise die Gangspalte; der neue Raum füllte sich mit Bruchstücken des älteren Ganggesteines, mit Zersetzungsproducten derselben und mit Letten (c, c der Figur) aus. Der Zersetzung war zunächst der Kalkspath unterworfen, welcher fast ganz verschwand, so dass sich jetzt sein früheres Daseyn nur durch die zelligen Eindrücke beurkundet, welche seine Krystalle auf der äußeren Seite der Psilomelanlagen hinterließen. Der Polianit verwandelte sich in Pyrolusit mit blättrigkörnigem Gefüge und mit Drüsen kleiner Krystalle; der strahlige Manganit in strahligen Pyrolusit, häufiger noch in Hausmannit, welcher sich theils in zierlichen Krystallen, auf zerfressenem Schwerspath und Psilomelan, theils in Pseudomorphosen der Manganitkrystalle findet; das Mangankupfer endlich lieferte einen Theil des Materials zum Volborthit, der auf und zwischen ihm vorkommt, so wie zu Hausmannit. Als neuestes Ganggebilde trat bei dieser Zersetzung außer dem Letten die Vanadinsäure hinzu, welche namentlich mit dem Kupferoxyd und der Kalkerde Verbindungen einging. So entstand auch das zur Untersuchung verwendete Mineral aus dem Letten in Mitte der Gangmasse. Es mochte hauptsächlich aus der kalkerdereicheren Verbindung 3 Cu Va + 2 Ca Va + 5 H bestehen, aus welcher sich im Inneren der Masse die kupferreichere Abänderung 5 Cu<sup>4</sup> Va+2 Ca<sup>4</sup> Va+7 H ausschied.

Es wurde im Vorhergehenden das Vorkommen eines eigenthümlichen Mangankupfers erwähnt, über welches ich bereits bei einer anderen Gelegenheit ') Nachricht mittheilte. Bei einer früheren Untersuchung dieses Minerals wurden in demselben

<sup>1)</sup> V. Leonhard u. Bronn. Neues Jahrb. f. Mineralogie 1847, S. 1.

## 43,85 Kupferoxyd 55,73 Manganoxydoxydul

gefunden. Die Analyse der mit ihm vorkommenden vanadinsauren Verbindungen gab zu einer nochmaligen Untersuchung Anlaß. Zu derselben wurde das Material vom frischesten der vorgekommenen Stücke entnommen. Das Mineral ist krystallinisch-blättrig, eisenschwarz in's Stahlgraue, metallisch glänzend, undurchsichtig. Nach einer Richtung hin sehr vollständig spaltbar, weniger deutlich nach zwei andern schiefwinklig sich schneidenden Richtungen. Bei drei Bestimmungen wurde das specifische Gewicht zu 5,015, zu 5,046 und 5,040, also im Mittel zu 5,034 gefunden. Härte  $=4\frac{1}{2}$  zwischen Flußspath und Apatit. Das Pulver war schwarz mit einem Stich in's Braune; diese Beifärbung dürfte jedoch nur von einer geringen Beimengung von Volborthit herrühren, welches als zarter Anflug im Mineral eingesprengt war.

Es wurden 2,400 Grm. des gepulverten Minerals über der Spirituslampe erhitzt, bis es völlig schwarz war. Es verlor dabei 0,006 Grm. an Gewicht. Es wurde hierauf eine Viertelstunde lang in Rothglühhitze erhalten, wobei es dunkelbraun wurde und 0,016 Grm. an Gewicht zunahm, so dass das geglühte Mineral in Folge höherer Oxydirung 2,410 Grm. wog. Durch längeres Glühen fand keine weitere Gewichtszunahme statt.

Das geglühte Pulver wurde in Salpetersalzsäure aufgelöst, wobei sich Chlor entwickelte. Nach Abscheidung des Rückstandes, welcher scharf getrocknet 0,015 Grm. wog, wurde die Solution, so lange, als sich eine Trübung bemerklich machte, mit verdünnter Schwefelsäure versetzt. Der scharf getrocknete Niederschlag von schwefelsaurer Baryterde wog 0,019 Grm. mit 0,01247 Grm. Baryterde.

Die abfiltrirte grüne Solution wurde mit Aetzammoniak abgestumpft, jedoch so, dass sie noch schwach sauer reagirte. Nach Fällung des Kupfers durch Schwefelwasserstoff wurde der Niederschlag in Salpetersalzsäure aufgelöst und aus der kochenden Solution das Kupfer durch Aetzkali niedergeschlagen. Das geglühte Kupferoxyd wog = 1,011 Grm.

Aus der kupferfreien Solution fällte schwefelwasserstoffsaures Ammoniak im Uebermaass das Mangan. Der sleischrothe Niederschlag wurde in Salzsäure aufgelöst und aus der kochenden Lösung durch kohlensaures Kali das Mangan gefällt. Das geglühte zimmtbraune Manganoxydoxydulwog 1,3107 Grm. Die Auslaugeslüssigkeit wurde bis zur Trockne eingedampft und der Rückstand mit kochendem Wasser aufgelöst, wobei noch 0,0064 Grm. Manganoxydoxydul, also im Ganzen 1,3171 Grm. Manganoxydoxydul erhalten wurden.

Die lichtbierrothe Solution, aus welcher das Mangan geschieden war, wurde mit Salzsäure zur Fällung des Schwefelvanadins versetzt, und dieses, so wie nach erfolgter Erwärmung der Flüssigkeit der Schwefel abgeschieden. Die ohnediess geringe Menge von Vanadin wurde als außerwesentliche Beimengung des Minerals nicht weiter bestimmt.

Die erhaltene wasserhelle Solution wurde mit etwas Aetzammoniak versetzt und hierauf die Kalkerde durch oxalsaures Kali gefällt. Der weiße Niederschlag wog geglüht 0,0266 Grm. kohlensaure Kalkerde mit 0,01497 Grm. Kalkerde.

Bei Zusatz von kohlensaurem Ammoniak und phosphorsaurem Natron zur abfiltrirten Flüssigkeit zeigte sich keine Spur von Talkerde.

Die Gewichtszunahme um 0,016 Grm. bei dem angeführten Glühversuch des Minerals erfolgte durch höhere Oxydirung des in dem Mineral enthaltenen Manganoxydules. Einer Gewichtszunahme von 0,016 Gr. Sauerstoff entsprechen 0,2140 Gr. Manganoxydul, welche geglüht 0,2300 Gr. Manganoxydoxydul geben. Die übrige Menge 1,3171 Gr. — 0,2300 Gr. == 1,0871 Gr. Manganoxydoxydul enthält 0,3370 Gr. Manganoxydul und 0,7501 Gr. Manganoxyd, wonach sich die Summe des Manganoxydules zu 0,5510 Gr. berechnet.

Sonach wurden im untersuchten Mineral gefunden:

	in 2,400	Gr.	in 100 Th.	mit Saue	rstoff.
Kupferoxyd	1,0110	-	42,13 '	8,50	
Manganoxydul	0,5510	-	<b>22,9</b> 6	5,15	13,70
Baryterde	0,0125	-	0,52	0,05	·
Manganoxyd	0,7501	-	31,25	9,45	
Kalkerde	0,0150	-	0,63	•	
Vanadinsäure	geringe	Men	ge		
Wasser	0,0060		0,25	•	
Rückstand	0,0150		0,63		
_	2,3606	· -	98,35		

Lässt man Kalkerde, Vanadinsäure und Wasser als zufällige Beimengungen außer Betracht, und berücksichtigt man, dass die relativen Mengen von Manganoxydul und Manganoxyd auf die angegebene Weise nur annähernd ermittelt werden konnten, so dürsten sich die Sauerstoffmengen in dem untersuchten Mineral wie 4 zu 3 verhalten und für seine Zusammensetzung die allgemeine Formel R<sup>4</sup>M passen, wo R durch Kupferoxyd, Manganoxydul und Baryterde vertreten wird. Näher noch dürste dieselbe durch die Formel

5 Cu<sup>4</sup>Mn + 3 Mn<sup>4</sup>Mn
bezeichnet werden, wonach das Mineral aus
42,74 Kupferoxyd
23,06 Manganoxydul
34,20 Manganoxyd

bestehen würde. Mit dieser Formel, deren nahe Beziehung zu der für das untersuchte vanadinsaure Mineral gefundenen auffällt, stimmen auch die Zersetzungsproducte überein; die Vanadinsäure tritt zum Kupferoxyd, während sich das Manganoxyd und Manganoxydul mit geringem Ueberschuss des ersteren zu Hausmannit vereinigen. VII. Ueber das Mangankupfererz von Friedrichsrode, Zusatz zu der vorhergehenden Abhandlung; von C. Rammelsberg.

Von Hrn. Bergmeister Credner in Gotha erhielt ich schon vor längerer Zeit das von ihm in dem vorstehenden Aufsatze beschriebene und untersuchte Mineral, welches nach seinen äußeren Eigenschaften und seiner Zusammensetzung ein neues und eigenthümliches, und wegen seiner Beziehungen zu den übrigen Manganerzen, besonders dem Psilomelan, von nicht geringem Interesse ist.

Der Beschreibung füge ich nichts weiter hinzu, als dass ich das spec. Gewicht in zwei Versuchen = 4,959 und 4,977 gefunden habe.

Vor dem Löthrohr schmelzen nur sehr dünne Blättchen in starker Hitze an den Kanten. Mit Borax erhält man ein dunkel violettes, mit Phosphorsalz ein grünes Glas, welches beim Abkühlen blau, und in der inneren Flamme kupferroth wird.

Von Chlorwasserstoffsäure wird es unter Chlorentwicklung zu einer grünen Flüssigkeit aufgelöst.

Beim Erhitzen blieb das Gewicht entweder unverändert, oder es fand anfangs ein geringer Verlust (1,04 Proc.) und später eine noch geringere Gewichtszunahme (von 0,59 Proc.) statt.

Glüht man das Pulver in Wasserstoffgas, so erfolgt eine Reduction, es wird hellbraun, enthält metallisches Kupfer, und verliert 13,50 bis 13,58 Proc. am Gewicht '). Mit Chlorwasserstoffsäure behandelt, entwickelt es nun kein Chlor mehr, enthält also das Mangan als Oxydul; ein Theil löst sich auf, und diese Auflösung enthält sämmtliches Mangan, und, einem Versuch zufolge, etwa \(\frac{1}{3}\) des Kupfers, nebst dem größten Theil des Baryts. Das Ungelöste besteht fast nur aus reducirtem Kupfer.

<sup>1)</sup> No. 3 und 5 der nachfolgenden Analysen.

In der ersten Analyse wurde der Sauerstoff durch Einleiten des beim Auflösen in Chlorwasserstoffsäure frèi gewordenen Chlors in eine mit schwefliger Säure gesättigte Barytauflösung aus dem entstandenen schwefelsauren Baryt berechnet.

	1.	2.	<b>3</b> .	<b>4</b> .	<b>5.</b>	
Baryterde	2,01	3,08	2,71	1,04	- 1,48	
Kupferoxyd	23,73	32,35	34,65	40,02	40,65	
Manganoxydul	64,24	56,29	54,72	51,69	<b>52,55</b>	
Sauerstoff	8,83	8,58	6,51	nicht best.	5,78	
•	98,81	Ċa 0,76	98,59	-	100,46.	
		99,06.				

Diese Resultate stimmen nicht überein, wohl aber 2 und 3, so wie 4 und 5, mit denen auch Credner's Analyse harmonirt, welche 42,13 Cu gegen 51,06 Mn gegeben hat. Bei allen diesen war das Material möglichst rein ausgesucht.

Spuren von Vanadin habe ich gleichfalls immer gefunden, auch etwas Kalk, der indessen nur in 2 bestimmt wurde.

Es fragt sich nun zunächst, welche Oxydationsstufe des Mangans ist vorhanden?

Die in 2, 3 und 5 angegebenen Sauerstoffmengen sind diejenigen, welche durch Glühen des Minerals in Wasserstoffgas, nach Abzug der für das Kupferoxyd erforderlichen, sich ergeben. Nun ist der Sauerstoffgehalt des Manganoxyduls

in 1. = 14,41 
$$\frac{1}{2}$$
 = 7,20  
2. = 12,62 = 6,31  
3. = 12,27 = 6,13  
4. = 11,59 = 5,79  
5. = 11,78 = 5,89.

Daraus scheint unzweifelhaft zu folgen, das das Mangan als Oxyd, Mn, in dem Mineral enthalten ist. Nun ist der Sauerstoff des Kupferoxyds (und des Baryts)

- 4

und dieses zu dem des Mn

in 1. =4,90 : 21,61 =1:4,33
2. =7,06 : 18,93 =1:2,68
3. =7,27 : 18,40 =1:2,53
4. =8,18 : 17,38 =1:2,12
5. =8,35 : 17,67 =1:2,11.

Das einfachste Verhältnis zeigen hiernach die beiden letzten Analysen, zu denen auch das reinste und frischeste Material angewandt worden war. Sie stimmen zugleich mit Credner's Analyse, denn diese giebt:

Ich halte demnach dafür, dass das Mineral eine Verbindung von 2 At. Manganoxyd und 3 At. Kupseroxyd (Baryt) sey, Cu<sup>3</sup> Mn<sup>2</sup>, welche bestehen muss aus:

Kupferoxyd 42,85 Manganoxyd 58,15 = Manganoxydul 51,39  $\overline{100}$  Sauerstoff 5,76

Diese Verbindung scheint in den minder reinen Parthien mit Manganoxyd gemischt zu seyn.

Credner hat aus der 0,67 Proc. betragenden Gewichtszunahme beim Glühen den Schluss gezogen, dass das Mineral eine gewisse Menge Manganoxydul enthalte, und ist so zu dem Ausdruck (Ca, Mn)<sup>4</sup> Mn gelangt. Indessen kann ich diesem Schluss deshalb nicht beitreten, weil die von mir bestimmten Sauerstoffmengen selbst noch etwas mehr betragen, als zur Bildung von Mn nöthig ist, wogegen sie nach jener Formel geringer seyn müsten. Wären z. B. in Analyse 5, welche mit Credner's ziemlich übereinstimmt, nach Analogie der letzteren 32,15 Mn und 23,65 Mn enthalten, so hätte die Reduction in Wasserstoffgas nur 11,44 Verlust an Sauerstoff geben können, statt des-

sen sie 13,58 gegeben hat. Selbst diess bleibt, wie aus dem früheren zu ersehen, noch um 0,1 unter der berechneten Zahl, weil, wie auch aus dem Verhalten der reducirten Masse zu Chlorwasserstoffsäure folgt, entweder nicht alles Kupfer oder nicht alles Manganoxyd reducirt wurde. Eine beim Glühen des Minerals stattfindende Gewichtszunahme habe ich nur einmal beobachtet, in allen anderen Fällen aber Unveränderlichkeit oder geringe Verluste.

Da diess Mineral passend weder Mangankupfer noch Kupfermangan genannt werden kann, so schlage ich dafür den Namen Crednerit vor. Es ist ohne Zweisel das Material für die Bildung von secundären Erzeugnissen, von Kupfermanganerz und Psilomalan, in welchen das Kupfer mehr oder weniger ausgeschieden, dafür aber Sauerstoff und Wasser aufgenommen sind.

# VIII. Ueber die Anwendung des Salmiaks in der analytischen Chemie; con Heinrich Rose.

Vor einiger Zeit suchte ich zu zeigen, dass das Chlorammonium ein vortrefsliches Mittel sei, um manche Metalle, namentlich Arsenik, Antimon und Zinn aus ihren Verbindungen vollständig zu verslüchtigen, worauf man dann die Basen, namentlich die Alkalien, mit denen die Säuren jener Metalle verbunden waren, als Chlormetalle mit großer Genauigkeit ihrer Menge nach bestimmen kann. Ich machte zu gleicher Zeit darauf aufmerksam, das sich die Anwendung des Salmiaks bei quantitativen analytischen Untersuchungen auf trocknem Wege nicht auf die Verbindungen der genannten Metalle beschränken würde. In der That kann das Chlorammonium auf mannigsaltige Weise bei quantitativen Untersuchungen von Verbindungen metallischer Säuren mit Basen benutzt werden, und auch selbst bei der Untersuchung von solchen Salzen, deren Metalle durch das

Chlorammonium nicht als flüchtige Chloride verjagt werden können.

#### Titansäure.

Zu diesen metallischen Säuren gehört namentlich die Titansäure. Mengt man diese Säure in einem sehr fein geriebenen Zustande mit einem Ueberschuss von Salmiak, so kann das Gemenge geglüht und das ammoniakalische Salz ganz verslüchtigt werden, ohne dass die Titansäure an Gewicht abnimmt.

Ist die Titansäure mit einem feuerbeständigen Alkali verbunden, und wird diese Verbindung, mit Chlorammonium gemengt, im Platintiegel geglüht, so verwandelt sich das Alkali in ein alkalisches Chlormetall, das mit der Titansäure gemengt zurückbleibt. Indem das Alkali Sauerstoff verloren und Chlor aufgenommen hat, ist das Gewicht des titansauren Salzes vermehrt worden; man wiederholt darauf die Behandlung mit Salmiak so lange, bis die Gewichtszunahme beständig bleibt.

Bekanntlich bildet die Titansäure mit den Alkalien nur saure, im Wasser unlösliche Salze, wenn man die Titansäure mit einem Ueberschusse des kohlensauren Alkalis bei starker Hitze schmelzt, und die geschmolzene Masse mit Wasser behandelt. Das Wasser löst nichts von der Titansäure auf; die ganze Menge derselben bleibt als ein unlösliches saures Salz zurück, das etwas schwierig ausgewaschen werden kann, da das Waschwasser eine Neigung hat, milchicht durchs Filtrum zu gehen. Man kann diesem leicht zuvorkommen, wenn man die Flüssigkeit, ehe man sie filtrirt, mit sehr vielem Wasser verdünnt; das titansaure Salz läßt sich dann vollkommen auswaschen.

Die sauren Verbindungen der Titansäure mit dem Kali und Natron lösen sich, wenn beim Auswachen nur kaltes Wasser angewendet worden ist, vollständig in der Kälte in Chlorwasserstoffsäure auf. Aber wenn die Salze auch nur längere Zeit einer Temperatur von 100°C ausgesetzt worden sind, so erfolgt die Auflösung schon nicht mehr ganz vollständig. Glüht man sie, so sind sie in Chlorwasserstoffsäure nicht mehr löslich, aber diese Säure zieht aus
dem geglühten Salze eine gewisse Menge Alkali aus, und
verwandelt sie in noch saurere Verbindungen, wie ich dies
vor sehr langer Zeit gezeigt habe 1).

Bei der Analyse dieser Verbindungen kann die Methode, sie durch Chlorammonium zu zerlegen, mit dem größten Vortheil angewandt werden. Es können dann alle drei Bestandtheile des Salzes, die Titansäure, das Alkali und das Wasser, in der kürzesten Zeit bestimmt werden, und zwar bei einer und derselben Quantität, was durch keine andere Art der Zerlegung möglich ist, da, wenn der Wassergehalt der Verbindungen durchs Glühen gefunden worden ist, dieselben, wie oben bemerkt wurde, nicht mehr in Chlorwasserstoffsäure auflöslich sind.

Die folgenden Analysen sind alle von Herrn Weber angestellt worden.

Saures titansaures Kali. — Dieses Salz bildet ein zartes Pulver, das einen Stich ins Bräunliche hat. Unter dem Mikroskop erscheint es vollkommen krystallinisch. 1,842 Grm. desselben, welche bei 100° C. getrocknet waren, verloren durchs Glühen 0,169 Grm. Wasser. Die 1,673 Grm. des trocknen Rückstandes wurden so oft mit Chlorammonium geglüht, bis die Gewichtsvermehrung bei mehren Wägungen dieselbe blieb. Sie wogen 1,818 Grm.

Aus diesen Zahlen läst sich die Zusammensetzung des Salzes vollständig berechnen. Denn die Gewichtsvermehrung rührt von der Aufnahme des Chlors her, mit welchem sich das Kalium verband, nachdem es seinen Sauerstofsgehalt verloren hat. Die Disserenz der Atomgewichte des Sauerstoss und des Chlors verhält sich also zum Atomengewicht des Chlors wie der Gewichtsüberschus zu der Menge des Chlors in der mit Chlorammonium behandelten Masse, welche also aus 0,393 Grm. Chlorkalium und 1,425 Gramm Titansäure bestand. In den 1,842 Grm. des titansauren Kalis waren also enthalten:

<sup>1)</sup> Gilbert's Ann, Bd. 73. S. 78.

1,425 Titansäure.
0,248 Kali.
0,169 Wasser.
1,842

Zur Controle wurde das Gemenge von Chlorkalium und Titansäure mit Wasser behandelt. Es wurden erhalten 1,414 Grm. Titansäure und 0,399 Grm. Chlorkalium. Die Auflösung von diesem Salze enthielt eine sehr kleine Menge von Titansäure, welche wohl im sehr fein zertheilten Zustand durchs Filtrum gegangen war, und nicht anders erhalten werden konnte, als daß das zur Trockniß abgedampste Salz stark erhitzt und in Wasser ausgelöst wurde, wobei die Titansäure ungelöst zurückblieb.

Nach diesen beiden Analysen enthielt das Salz im Hundert

	I.	11.
Titansäure	77,36	76,76
Kali	13,46	13,68
$\mathbf{W}$ asser	9,18	9,18
	100,00	99,62

Bei einer Wiederholung des Versuchs gaben 0,996 Grm. der bei 100° C. getrockneten Verbindung beim Glühen 0,087 Grm. Wasser. Die 0,909 Grm. des trocknen Salzes gaben mit Chlorammonium behandelt 0,994 Grm. eines Gemenges von Titansäure und Chlorkalium, das daher aus 0,765 Grm. Titansäure und 0,229 Grm. Chlorkalium bestand. Das trockne Salz war daher aus 0,765 Grm. Titansäure und 0,145 Grm. Kali zusammengesetzt. Bei der Behandlung des Gemenges mit Wasser wurden 0,749 Grm. Titansäure und 0,229 Grm. Chlorkalium erhalten. Hiernach besteht das titansaure Kali im Hundert aus:

	I.	H.
Titansäure	76,70	75,20
Kali	14,56	14,56
Wasser	8,74	8,74
	100,00	98,50

Um zu sehen, wie weit die Resultate dieser Versuche mit dem von einer nach einer alten bekannten Methode angestellten Analyse stimmen, wurde das titansaure Kali in Chlorwasserstoffsäure gelöst, aus der Lösung die Titansäure durch Ammoniak gefällt, und aus der filtrirten Flüssigkeit das Kali als Chlorkalium durch Abdampfen gewonnen. Da aber das bei 100° C. getrocknete Salz nicht vollständig klar sich in Chlorwasserstoffsäure löst, so mußte es lufttrocken dazu angewandt werden. 1,830 Grm. des lufttrocknen Salzes entsprechen 1,565 Grm. des bei 100° C. getrockneten; es entweichen also beim Trocknen 14,48 Proc. Wasser. Das Resultat der Analyse war

1,194	Grm.	Titansäure	<b>76,29</b>
0,223	-	Kali	14,26
0,148	-	Wasser (aus d. Verlust)	9,45
1,565	Grm.	_	100,00

Das saure titansaure Kali enthält nach diesen Untersuchungen gegen ein Atom Kali 6 Atome Titansäure und 3 Atome Wasser. Die nach der Formel KTi<sup>6</sup> + 3H berechnete Zusammensetzung ist im Hundert

Titansäure	76,46
Kali	14,96
Wasser	8,58
	100,00

Mit dieser berechneten Zusammensetzung stimmt grade das Resultat der Versuche am besten überein, in welchem die Zusammensetzung unmittelbar durch die Gewichtszunahme des geglühten Salzes nach dem Glühen mit Chlorammonium bestimmt wurde.

Bei allen Versuchen ist etwas weniger Kali erhalten worden, als nach der berechneten Zusammensetzung im Salze enthalten ist. Es ist möglich, dass bei der Bestimmung des Chlorkaliums etwas von diesem Salze durchs Erhitzen sich verslüchtigt haben kann.

Saures titansaures Natron. Dieses Salz bildet ein gröberes Pulver als das Kalisalz. Unter dem Mikroskop erscheint es nicht wie dieses krystallinisch, sondern aus mehr glasartigen Stücken bestehend. Es löst sich, wenn es nicht mit heißem Wasser behandelt oder erhitzt worden ist, vollständig wie das Kalisalz in Chlorwasserstoffsäure in der Kälte auf.

1,722 Grm. des bei 100° C. getrockneten Salzes hinterließen beim Glühen 1,562 Grm., welche mit Salmiak geglüht 1,754 Grm. eines Gemenges von Titansäure mit Chlornatrium ließerten, das mit Wasser behandelt in 1,314 Grm. Titansäure und 0,435 Grm. Chlornatrium zerlegt wurde.

Die Zusammensetzung des sauren titansauren Natron ist daher im Hundert

	I.	II.
Titansäure	<b>78,05</b>	<b>76,30</b>
Natron	12,66	13,41
Wasser	9,29	9,29
	100,00	99,00

Die Analyse I. ist unmittetbar aus der Gewichtszunahme des mit Salmiak geglühten Salzes, die Analyse II. aus den Resultaten berechnet, welche aus diesem geglühten Gemenge durch Behandlung mit Wasser erhalten wurden.

Ich habe schon vor längerer Zeit in der oben angeführten Abhandlung gezeigt, dass die Zusammensetzung des sau ren titansauren Kalis nicht der des Natronsalzes entspricht. Es wird diess durch die so eben angeführten Analysen be stätigt. Das Natronsalz ist nämlich, wenn es bei 100° C. getrocknet worden ist, nach der Formel Na° Ti° +5H zusammengesetzt. Die berechnete Zusammenstellung im Hundert ist

Titansäure	77,09
Natron	13,31
Wasser	9,60
•	100,00.

Mit diesen Analysen stimmen ziemlich die überein, die schon vor 26 Jahren von mir nach einer ziemlich unvollkommnen Methode angestellt worden sind. Ich muß hier noch bemerken, daß das Chlorammonium nicht, wie ich vermuthen konnte, zur Trennung der Titansäure von dem Zinnoxyd angewandt werden kann. Wird ein Gemenge beider Oxyde mit Salmiak geglüht, so verslüchtigt sich gemeinschaftlich mit dem Zinnchloridammoniak auch Titanchlorid, was gewiß bemerkenswerth ist, da die reine Titansäure mit Chlorammonium geglüht, sich an Gewicht nicht verändert. — Ein Gemenge von 1,519 Grm. Titansäure und 0,225 Grm. Zinnoxyd fuhren fort noch nach neun Glühungen abzunehmen. Das Gewicht der rückständigen Titansäure betrug nach der neunten Glühung nur 1,489 Grm. also nur 97,82 Proc. der ursprüglichen Menge.

#### Schwefelsaure Salze.

Schwefelsaures Kali. — 1,071 Grm. des Salzes gaben nach sechsmaligem Glühen mit Salmiak im Platintiegel 0,873 Grm. Rückstand, der aus Chlorkalium bestand. Das Gemenge schäumt und steigt beim Glühen. Die geglühte Masse nahm beim fortwährenden starken Glühen beständig um etwas ab, weil das Chlorkalium durch langes Glühen sich verflüchtigt. Das erhaltene Chlorkalium entspricht daher nicht ganz der angewandten Menge des schwefelsauren Kalis, denn 1,071 Grm. des schwefelsauren Salzes müßten 0,916 statt 0,873 Grm. Ghlorkalium gegeben haben.

Wenn man hingegen die Zersetzung des schweselsauren Kali's mit Salmiak im Porcellantiegel statt im Platintiegel stattsindeu läst, so erhält man genauere Resultate, weil dann gewöhnlich das entstandene Chlorkalium nicht so leicht zum Schmelzen gebracht werden kann. Es kann sich daher nichts von demselben verslüchtigen, und der nicht geschmolzene Rückstand kann leicht und inniger von Neuem mit Salmiak gemengt werden, wodurch die Zersetzung ungemein erleichtert wird. 1,657 Grm. gaben nach fünsmaligem Glühen im Porcellantiegel 1,425 Grm. Chlorkalium. Der Rechnung nach hätte man 1,417 Grm. erhalten müssen. — In jedem Falle ist die gänzliche Zersetzung eines schwefelsauren Salzes mit starker Base durch Salmiak interessant.

Schwefelsaure Baryterde wird ebenfalls durch Salmiak zerlegt; doch erfordert die gänzliche Zerlegung eine anhaltende Behandlung. Das schmelzende Chlorbaryum umhüllt die noch nicht zersetzte schwefelsaure Baryterde und schützt sie gegen fernere Zersetzung. Man muß das Geschmolzene pulvern, von neuem mit Salmiak mengen und glühen, wenn eine fernere Zerlegung stattfinden soll, was bei quantitativen Untersuchungen nicht füglich stattfinden kann. — Die Zerlegung scheint übrigens doch so langsam stattzusinden, daß man auf derselben nicht eine vortheilhaste Darstellung des Chlorbaryums gründen kann. Im Porcellantiegel ist übrigens die Zersetzung der schweselsauren Baryterde durch Salmiak geringer als im Platintiegel.

Schwefelsaure Magnesia mit Salmiak geglüht, wird nich zersetzt. Durch langes und anhaltendes Glühen mit dem ammoniakalischem Salze wird nur so viel vom schwefelsauren Salze zerlegt, als auch, ohne mit Chlorammonium gemengt zu sein, durch die Hitze zersetzt worden wäre.

#### Selensaure Salze.

Selensaure Baryterde, mit Salmiak geglüht, verwandelt sich in eine Mengung von viel selenichtsaurer Baryterde mit Chlorbaryum, welche von freiem Selen braun aussieht. Für sich allein geglüht nimmt der Rückstand, indem Selen entweicht, noch stark an Gewicht ab. Er löst sich nicht vollständig in Wasser auf, wohl aber in Chlorwasserstoffsäure, enthält daher keine selensaure Baryterde mehr.

#### Thonerde.

Wird reine geglühte Thonerde, fein zerrieben, mit Salmiak gemengt, und das Gemenge geglüht, so verslüchtigt sich zwar der größte Theil der Thonerde, doch hält es außerordentlich schwer, selbst kleine Mengen vollständig zu verjagen. 0,526 Grm. Thonerde hinterließen nach achtmaliger Behandlung mit Chlorammonium einen Rückstand von 0,053 Grm., der wegen seiner gröbern Beschaffenheit keinen recht merkbaren Gewichtsverlust durch ferneres Glühen mit Salmiak

erlitt. Durch das lange Glühen bekommt die Thonerde endlich eine solche Dichtigkeit, dass sie der Zerlegung durch Salmiak widerstehen kann.

Wenn bei quantitativen Analysen aus einer chlorwasserstoffsauren Auflösung die Thonerde durch kohlensaures Ammoniak oder durch Schwefelammonium gefällt worden ist, so muß, wie sich aus dem erwähnten Versuche ergiebt, die Fällung gut vom Salmiak ausgewaschen werden, weil sonst beim Glühen Chloraluminium sich verflüchtigen und ein Verlust entstehen würde.

Der Platindeckel des Tiegels überzieht sich oft beim Glühen des Gemenges der Thonerde mit Salmiak mit einem Hauche von Thonerde, durch Oxydation des sich verslüchtigenden Chloraluminiums enstanden. Durch Bestreuen mit Salmiak und Glühen verslüchtigt sich diese Thonerde vollständig.

Schwefelsaure Thonerde. — Mit Salmiak gemengt und geglüht, hinterlässt sie gar keinen Rückstand; doch muss, selbst bei Anwendung kleiner Mengen, die Behandlung mit Salmiak sehr oft wiederholt werden.

Alaun. — Dieser günstige Erfolg liess vermuthen, dass durch Salmiak sehr leicht die Zusammensetzung des Alauns gefunden werden könnte. Es hat diess gewissermaassen ein technisches Interesse, denn da der jetzt im Handel vorkommende Alaun aus Mengungen von Kali- und Ammoniakalaun besteht, so würde man nach der Behandlung mit Salmiak aus der Menge des gebildeten Chlorkaliums sehr leicht auf die Menge des Kalialauns in einer Alaunart schließen können.

Der günstige Erfolg scheiterte aber an der Bildung der sehr schwer flüchtigen Doppelverbindung von Chlorkalium und Chloraluminium. 2,448 Grm. des krystallisirten Kalialauns hinterließen nach viermaliger Behandlung mit Salmiak 0,620 Grm. Rückstand. Mit Wasser behandelt, hinterließ derselbe eine große Menge von Thonerde; die Auflösung enthielt aber keine Schwefelsäure. Es hätten aus 2,448 Grm. Alaun 0,384 Grm. Chlorkalium erhalten werden müssen.

## Beryllerde.

Beryllerde verhält sich gegen Salmiak der Thonerde ähnlich. Kohlensaure Beryllerde, aus der Auflösung der Erde in kohlensaurem Ammoniok durchs Erhitzen erhalten, welche bekanntlich ein sehr lockeres Pulver bildet, verslüchtigt sich zwar, wenn sie mit Salmiak gemengt erhitzt wird, größtentheils aber durch das lange Glühen erhält die rückständige Beryllerde eine solche Beschaffenheit, daß sie immer hartnäckiger der Einwirkung des Salmiaks widersteht, und endlich ein kleiner Rückstand bleibt, der beim ferneren Glühen mit Salmiak nicht zu verslüchtigen ist.

Die durch Ammoniak gefällte Beryllerde wird bei der Behandlung noch schwerer verslüchtigt, als die kohlensaure Erde. Krystallisirte schwefelsaure Beryllerde, nach der Entwässerung mit Salmiak geglüht, verhielt sich ähnlich.

## Eisenoxyd.

Wird Eisenoxyd, mit Salmiak gemengt, geglüht, so schmilzt die Masse und steigt sehr leicht aus dem Tiegel heraus. Es verslüchtigt sich viel Eisenoxyd als Chlorid in rothen Dämpfen, und innerhalb des Tiegels und auf den Deckel setzt sich Eisenoxyd von krystallinischer Beschaffenheit, durch Oxydation aus dem Chlorid entstanden, so fest an, dass es nur mit großer Mühe abzulösen ist. Der krystallisirte Eisenglanz, welcher sich in Vulkanen, namentlich im Krater des Vesuvs, findet, mag auf eine ähnliche Art durch Einwirkung von Salmiakdämpfen auf eisenhaltige Mineralien entstanden sein.

# Manganoxyde.

Manganoxyd-Oxydul mit Salmiak geglüht, giebt einen geschmolzenen Rückstand von bräunlicher Farbe. Wird er beim Zutritt der Luft geglüht, so vermindert sich sein Gewicht; beim Ausschluß der Luft von Neuem, mit Salmiak gemengt, geglüht, nimmt er an Gewicht zu. Der Rückstand besteht aus Manganchlorür, das sich in Wasser mit Hinter-

lassung von Oxyd-Oxydul auflöst. Die Auflösung giebt mit Kalihydratlösung einen rein weißen Niederschlag.

## Nickeloxyd.

0,187 Grm. reines Nickeloxyd, mit Salmiak geglüht, gaben nach viermaliger Behandlung mit diesem Salze 0,145 Grm. metallisches Nickel, von stark magnetischer Beschaffenheit, das sich mit Wasserstoffgasentwickelung in Chlorwasserstoffsüre löste. — In der angewandten Menge des Oxyds sind 0,147 Grm. Nickel enthalten.

Arseniknickel (krystallisirte Nickelspeise) wird nur theilweise zersetzt, das Arsenik verslüchtigt sich langsam, und das Nickel wird in Chlornickel, nicht in metallisches Nickel verwandelt.

## Kobaltoxyd.

Kobaltoxyd wird auf dieselbe Weise wie Nickeloxyd durch Salmiak zu metallischem Kobalt reducirt, das magnetisch ist, und sich unter Wasserstoffgasentwicklung in Chlorwasserstoffsäure löst.

## Wismuthoxyd.

Auch Wismuthoxyd giebt, mit Salmiak geglüht, unter lebhaster Verpussung, metallisches Wismuth.

# Silberverbindungen.

Chlorsilber mit Chlorammonium gemengt und geglüht, verändert sich nicht; das Chlorsilber bleibt im geschmolzenen Zustand zurück.

Silberoxyd mit Salmiak geglüht, giebt sowohl metallisches Silber als auch Chlorsilber. Durch die erste Einwirkung der Hitze wird ein Theil des Oxyds zu metallischem Silber reducirt, das durchs Glühen mit Salmiak nicht verändert wird; der Theil des Oxyds, der durch die Hitze noch nicht reducirt ist, wenn das Chlorammonium zu wirken anfängt, verwandelt sich in Chlorsilber.

Antimonsilber, natürliches, grobkörniges, vom Wolfach,

Ag<sup>2</sup> Sb, gepulvert, mit Salmiak gemengt, wird nur unvollständig zersetzt. Durch oft erneute Behandlung würde metallisches Silber zurückbleiben; denn je öfter man es mit Salmiak behandelt, desto minder spröde wird der Rückstand. Es ist aber schwer dahin zu bringen, alles Antimon zu verfüchtigen. Als der zurückbleibende Regulus mit Salpetersäure behandelt wurde, hinterließ es noch antimonichte Säure.

## Bleiverbindungen.

Bleioxyd mit Chlorammonium geglüht, verwandelt sich in Chlorblei, das beim Zutritt der Luft und bei erneuertem Zusetzen von Salmiak sich gänzlich verslüchtigen kann.

Schwefelblei mit Salmiak geglüht, giebt einen geschmolzenen schwarzbraunen Rückstand, eine Verbindung von Chlorund Schwefelblei, die beim Glühen, beim Zutritt der Luft starke Dämpfe von Chlorbei ausstößt, und sich endlich durch erneuertes Zusetzen von Chlorammonium gänzlich verflüchtigen kann.

## Zinnoxyd.

Mit Salmiak geglüht, verslüchtigt sich das Zinnoxyd vollständig und ohne Rückstand. Sind aber die Mengen des angewandten Zinnoxyds einigermassen bedeutend, so muss die Behandlung mit Salmiak öster wiederholt werden.

Dass zinnsaure Alkalien vortresslich durch Glühen mit Salmiak ihrer Znsammensetzung nach erkannt werden können, ist von mir schon früher bemerkt worden 1).

# Zinkoxyd.

Mit Salmiak erhitzt, giebt das Zinkoxyd geschmolzenes Chlorzink, das sich beim Ausschluss der Luft schr schwer, aber beim Zutritt der Luft und in einer Atmosphäre von Salmiakdämpfen leicht gänzlich verslüchtigt. — Entwässertes schweselsaures Zinkoxyd mit Chlorammonium geglüht, schäumt stark, und steigt leicht aus dem Tiegel. Der Rück-

<sup>1)</sup> Poggendorff's Annal. Bd. 73, S. 584.

stand mehrere Male von Neuem mit Salmiak geglüht, verflüchtigt sich endlich gänzlich.

## Chromoxyd und Chromsäure.

Chromoxyd mit Chlorammonium geglüht, erleidet keine Veränderung. Das Doppelsalz von schwefelsaurem Kali und schwefelsaurem Chromoxyd nach dem Entwässern mit Salmiak geglüht, giebt eine Mengung von Chromoxyd und Chlorkalium. — Neutrales chromsaures Kali mit Salmiak behandelt, hinterläßt ebenfalls eine Mengung von Chromoxyd und Chlorkalium. Man kann daher das chromsaure Alkali durchs Glühen mit Salmiak sehr gut seiner Zusammensetzung nach bestimmen; der geglühte Rückstand, mit Wasser behandelt, hinterläßt Chromoxyd ungelöst, während sich das alkalische Chlormetall in Wasser auflöst.

#### Uranverbindungen.

Salpetersaures Uranoxyd wird durchs Glühen mit Salmiak in Uranoxyd-Oxydul verwandelt.

#### Kieselsäure.

Künstlich bereitete Kieselsäure verliert durch die Behandlung mit Salmiak an Gewicht, wird dann aber durch das längere Glühen in einen solchen Zustand der Dichtigkeit versetzt, dass sie durch Chlorammonium nicht mehr angegriffen und zersetzt wird.

Kieselsaures Natron. — Das Salz wurde im krystallisirten Zustande mit Salmiak gemengt und geglüht. Durch die große Menge des Krystallisationswassers entstand aber ein so starkes Schäumen, daß keine quantitative Bestimmung stattfinden konnte.

Das Salz wurde daher im entwässerten Zustande, mit Salmiak gemengt, geglüht. Es wurde ein geschmolzener Rückstand erhalten, der sich im Wasser, mit Hinterlassung von Kieselsäure, auflöste. Aber durch die Behandlung mit Salmiak war nur der kleinste Theil des Salzes zersetzt worden; denn die Auflösung mit Chlorwasserstoffsäure übersät-

tigt und zur Trockniss abgedampst, gab den grössten Theil der im Salze enthaltenen Kieselsäure.

## Phosphorsaure Salze.

1,112 Grm. phosphorsaures Natron (Na<sup>2</sup> P) mit Salmiak geglüht, gab einen geschmolzenen Rückstand, der 1,208 Grm. wog und dessen Gewicht durch mehrmalige Behandlung mit Salmiak endlich bis auf 1,172 Grm. sich verminderte, worauf mit dem Glühen aufgehört wurde.

Dieser Rückstand wurde mit kohlensaurem Natron geschmolzen, die erhaltene Masse in Wasser aufgelöst, und die Auflösung mit salpetersaurer Silberoxydauflösung versetzt, gab 0,457 Grm. Chlorsilber (= 9,63 Proc. Chlor).

Nachdem aus der Auflösung durch Chlorwasserstoffsäure das Silberoxyd entfernt worden war, wurde die Phosphorsäure als phosphorsaure Ammoniak-Magnesia gefällt. Es wurden 0,911 Grm. geglühte phosphorsaure Magnesia (=49,23 Proc. Phosphorsäure) erhalten. Im phosphorsauren Natron sind 53,32 Proc. Phosphorsäure enthalten.

Beim Glühen des phosphorsauren Natrons mit Salmiak findet eine theilweise Zersetzung des Salzes statt; es bildet sich Chlornatrium, und Phosphorsäure wird als Chlorid ausgetrieben. Glüht man länger, wenn der Salmiak sich verflüchtigt hat, so wird durch die Phosphorsäure und durch den Einflus der atmosphärischen Luft und der Feuchtigkeit derselben Chlor als Chlorwasserstoff verjagt, woher ein abwechselndes Zu- und Abnehmen am Gewicht stattfindet. Etwas Aehnliches hatte ich schon vor sehr langer Zeit beim Glühen eines Gemenges von Chlorbaryum und Phosphorsäure bemerkt 1). Es bilden sich in diesen Fällen Verbindungen ähnlicher Art, wie sie in der Natur als Apatit und Grünbleierz vorkommen.

Phosphorsaure Kalkerde wird durchs Glühen mit Salmiak nicht zersetzt; das Gewicht derselben bleibt unverändert.

<sup>1)</sup> Poggendorff's Annal. Bd. 18. S. 211.

#### Antimonverbindungen.

Ich habe schon früher bemerkt, dass durch Behandlung mit Salmiak der Natrongehalt im antimonsauren Natron mit Genauigkeit bestimmt werden kann <sup>1</sup>).

Ganz vortresslich kann durch die Behandlung mit Chlorammonium das Schweselsalz aus Schweselnatrium und Antimonsulsid, das allgemein unter dem Namen des Schlippeschen Salzes bekannt ist, seiner Zusammensetzung nach bestimmt werden. Dasselbe enthält nach Rammelsberg 18, nach Schlippe aber 20 Atome Wasser.

Bis 100° C. getrocknet, verlieren 1,500 Grm. 0,477 Grm. Wasser oder 31,80 Proc. Durch einmalige Behandlung mit Chlorammonium wurde ein Rückstand von 0,541 Grm. erhalten, der sich durch nochmaliges Glühen mit Salmiak an Gewicht nicht mehr veränderte. Es bestand aus reinem Chlornatrium, und enthielt weder Spuren von Schwefelsäure noch von Antimon. Das Chlornatrium entspricht 14,26 Proc. Natrium im Salze.

2,933 Grm. des krystallisirten Salzes gaben bei einem zweiten Versuche, nach dem Glühen mit Salmiak, 1,069 Grm. Chlornatrium, 14,45 Proc. Natrium im Salze entsprechend. Enthält das Salz 18 Atome Wasser, so müssen der Berechnung nach 14,21 Proc. Natrium darin enthalten sein. Nimmt man aber 20 Atome Wasser darin an, so enthält das Salz nur 13,71 Proc. Natrium. Man sieht, daß die Resultate der beiden erwähnten Versuche die Angabe von Rammelsberg bestätigen.

Von den 18 Atomen Wasser wurden beim Trocknen bei 100° C. 17 Atome oder 31,86 Proc. verslüchtigt. Der oben angeführte Versuch gab 31,80 Proc. Wasser.

Das Schlippe'sche Salz verliert beim Schmelzen seinen ganzen Wassergehalt. Auch durchs Glüben in einer Atmosphäre von Wasserstoffgas wird es nicht anders veräudert, als daß es seinen Wassergehalt verliert. Der Verlust ist zwar um ein weniges größer, weil mit dem Wasser eine

<sup>1)</sup> Poggendorff's Annal. Bd. 73. S. 584.

höchst geringe Menge von Schwefel und Schwefelwasserstoff sich entwickelt. 3,347 Grm. gaben, in Wasserstoffgas erhitzt, einen Rückstand von 2,1915 Grm. Der Gewichtsverlust war also 1,1555 Grm. oder 34,52 Proc.; der Berechnung nach sollte er nur 33,09 Proc. betragen. In jedem Falle ist es bemerkenswerth, dass das Salz durchs Glühen in einer Atmosphäre von Wasserstoffgas nicht zersetzt wird, und Schwefel verliert. Antimonsaures Natron wird zum Theil durch Wasserstoffgas zu Antimon reducirt.

Auch durchs Glühen in einer Atmosphäre von Kohlensäuregas wird das Schlippe'sche Salz wesentlich auf keine
andere Weise verändert, als daß es wasserfrei wird. Es
werden dabei durch die Kohlensäure nur unbedeutende Spuren von Schweselwasserstoffgas erzeugt. 2,9575 Grm. des
Salzes gaben nach dem Schmelzen in Kohlensäuregas einen
Rückstand von 1,965 Grm., also einen Verlust von 33,55 Procent; was ziemlich genau den Wassergehalt des Salzes ausdrückt.

Genauer fast als durchs Glühen in Wasserstoffgas und in Kohlensäuregas kann der Wassergehalt im Schlippe'schen Salze durch vorsichtiges Schmelzen im Porcellantiegel mit aufgelegtem Deckel erhalten werden. 2,299 Grm. verloren auf diese Weise durchs Schmelzen 0,763 Grm., oder 33,19 Proc. Wasser. In einem andern Versuche war der Verlust beim Schmelzen von 1,660 Grm. 0,544 Grm. oder 32,77 Proc., was ziemlich genau mit dem Wassergehalte des Salzes übereinstimmt.

Der Rückstand nach dem Schmelzen sieht immer, auch wenn dasselbe in Wasserstoffgas geschieht, röthlichgrau oder schwarz aus. Das geschmolzene Salz löst sich bis auf eine sehr geringe Menge eines rothbraunen Pulvers vollständig in Wasser auf.

Läst man das geschmolzene Salz an der Lust stehen, so zerfällt es, wie dies auch schon früher bemerkt worden ist, zu einem voluminösen Pulver. Unter dem Mikroskop erscheint dies krystallinisch, aber die Krystalle sind nicht reguläre Tetraëder, in welchem das Schlippe'sche Salz

krystallisirt. 2,299 Grm. des Salzes, welche durchs Schmelzen einen Rückstand von 1,536 Grm. hinterlassen hatten, hatten durchs Liegen an der Luft nach vier Tagen 0,644 Grm., oder 28,01 Proc. zugenommen, welche Gewichtszunahme nach mehreren Wochen sich nicht mehr vergrößerte. Das geschmolzene Salz hatte also nur 5 von dem Wassergehalte aus der Luft aufgenommen, den es durchs Schmelzen verloren hatte; also nur 15 Atome, mit welchen es ein ebenfalls krystallinisches Salz bildet.

#### Arseniksaure Salze.

Es ist schon früher bemerkt worden, mit welcher Genauigkeit, und wie schnell die Arseniksäure von den Alkalien, namentlich vom Natron durch Salmiak getrennt werden kann 1). Auch die arseniksaure Kalkerde wird durch Chlorammonium zerlegt, obgleich schwerer als das arseniksaure Natron. 0,342 Grm. gaben nach fünfmaligem Glühen mit Salmiak einen Rückstand von 0,266 Grm. Chlorcalcium, das frei von jeder Spur von Arsenik war. Die Menge des erhaltenen Chlorcalciums ist aber etwas größer, als die, welche sich nach der Berechnung ergiebt, denn 0,342 Grm. des arseniksauren Salzes entsprechen nur 0,221 Grm. Chlorcalcium. Der Grund dieses Mangels an Uebereinstimmung liegt aber in der nicht völligen Reinheit der angewandten arseniksauren Kalkerde, welche etwas kohlensaure Kalkerde enthielt.

Dahingegen lässt sich die arseniksaure Magnesia nicht durch Salmiak zersetzen, auch nicht wenn zuletzt etwas kohlensaures Ammoniak hinzugefügt wird. Ich glaubte dadurch endlich reine Magnesia zu erhalten, aber wie oft auch die Operation wiederholt wurde, es blieb die arseniksaure Magnesia ziemlich unverändert zurück.

Es läst sich aber die arseniksaure Magnesia durchs Glühen mit schweselsaurem Ammoniak wie es scheint vollständig zersetzen, so dass im geglühten Rückstand kein Arse-

<sup>1)</sup> Poggendorff's Annal. Bd. 73, S. 584.

nik enthalten ist. Bei quantitativen Bestimmungen ist aber das schwefelsaure Ammoniäk nicht anzuwenden. Die Mengung mit dem Salze schmilzt beim Erhitzen, und schäumt so stark, dass ein Uebersteigen der Masse aus dem Tiegel nicht zu vermeiden ist.

#### Borsaure Salze.

Wird Borax mit Salmiak gemengt geglüht, so entweicht letzterer unverändert. Schüttet man auf den Rückstand wiederum Salmiak, so entweicht derselbe früher, ehe der Borax zu schmelzen anfängt.

#### Fluormetalle.

Fluornatrium mit Salmiak geglüht, wird, wie dies schon Berzelius gezeigt hat, zersetzt. 0,870 Grm. des Salzes, so lange mit Salmiak geglüht, bis das Gewicht des Rückstandes constant blieb, wogen 1,198 Grm. Dieser Rückstand mit Schwefelsäure zersetzt, brachte aber noch eine bedeutende Aetzung auf Glas hervor. Unstreitig schützt die Decke des schmelzenden Chlornatriums das noch unzersetzte Fluornatrium gegen die fernere Zersetzung durch Salmiak. — 0,870 Grm. Fluornatrium entsprechen 1,214 Grm. Chlornatrium.

Schwerer noch als Fluornatrium wird Fluorcalcium zersetzt. Durchs Glühen mit Chlorammonium nimmt zwar die Masse beständig ab, aber die Zersetzung ist eine sehr unvollständige, und sie geht um so langsamer von statten, je mehr Chlorcalcium sich gebildet hat, die Masse daher schmilzt, und sich dann nicht gut mehr mit neuem Salmiak mengen läst.

#### Brommetalle.

Bromnatrium mit Salmiak geglüht wird zersetzt, aber nicht vollständig. Nach neunmaligem Glühen mit Salmiak gaben 0,810 Grm. des Salzes, welche 0,460 Grm. Chlornatrium entsprechen, einen Rückstand von 0,500 Grm., dessen Auflösung in Wasser, mit Aether und Chlorwasser geprüft, starke Reactionen von Brom zeigte.

#### Jodmetalle.

1,029 Grm. Jodkalium gaben nach eilfmaligem Glühen mit Salmiak einen Rückstand von 0,438 Grm., der meistentheils aus Chlorkalium bestand. Die Auflösung gab aber mit Chorwasser und Stärkmehl, oder auch selbst nur mit Salpetersäure versetzt, noch starke Reactionen auf Jod. — 1,029 Grm. Jodkalium entsprechen 0,462 Grm. Chlorkalium.

Es ist bemerkenswerth, nicht nur, dass das Chlorammonium die Brom- und Jodmetalle nicht vollständig zersetzen kann, sondern auch, dass es sich eben so wie gegen diese auch gegen die Fluormetalle verhält, deren theilweise Zersetzbarkeit durch Salmiak eigentlich nicht vorauszusehen ist.

## Salpetersaure Salze.

Salpetersaures Kali wird leicht und vollständig durchs Glühen mit Salmiak zersetzt. 1,371. Grm., welche 1,011 Grm. Chlorkalium entsprechen, gaben, nach dreimaliger Behandlung mit Chlorammonium, 1,008 Grm. Chlorkalium, welche vollkommen rein von jeder Spur von Salpetersäure waren.

# IX. Die elektrische Flammenwirkung.

Hr. von Rees hat (im 3. Hefte dieses Bandes, S. 379) den Streit über die Flammenwirkung zu schlichten gesucht, indem er ein Versehen von seiner Seite zugiebt, das eine leichte Modification dessen, was er seine Theorie nennt, nöthig mache. In der That aber fällt mit dem Eingeständnisse dieses Versehens Alles, was der Verfasser über Flammenwirkung und verwandte Gegenstände Neues vorgebracht hat. — Der Verfasser hat in seinem ersten Aufsatze (het instituut 1846) das mangelnde Leitungsvermögen der Gassäule über der Flamme in den Vordergrund gestellt, was

schon daraus hervorgeht, dass er die Versuche über dasselbe mit zwei Figuren zu begleiten für nöthig hielt. Neu war in dem Aufsatze die Folgerung, dass die Gassäulen der gewöhnlichen Flammen nicht leiten und dass die Flamme unmittelbar die elektrische Wirkung hervorbringe. In einem zweiten Aufsatze (diese Annal., Bd. 73, S. 41) werden aus weitläufig beschriebenen Versuchen einige neue Sätze über die Influenz und Spitzenwirkung abgeleitet. Ich habe gezeigt, dass die Versuche des ersten Aufsatzes nicht zu der gemachten Folgerung berechtigen und die Sätze des zweiten den Grundsätzen der Elektricität widersprechen. Da Hr. v. Rees es für gut befunden hat, mir für die erste Bemerkung Dank zu sagen, so hätte er, beiläufig bemerkt, dasselbe in Betreff der zweiten zu thun, nicht unterlassen sollen. — In der neuesten Notiz gesteht der Verfasser das Leitungsvermögen der Gassäule über der Flamme zu und behauptet bei seiner frühern Erklärung zu beharren — aber er behauptet es, ohne es zu thun. Denn wenn Derselbe bei einer, von einer leitenden Röhre umgebenen Flamme die elektrische Wirkung ausschliefslich von der Gassäule herleitet (a. O. S. 380), so muss dasselbe von jeder frei brennenden Flamme gelten, da dieselbe, nach dem Geständnisse des Verfassers, von einer leitenden Gassäule umgeben ist. Die "unbezweifelte Beweglichkeit der Flammentheilchen" hat also für die Wirkung der Flamme keine Bedeutung. Dass die Beweglichkeit der leitenden Gassäule zur betrachteten Erscheinung mitwirke, ist seit 1747 (du Tour) bis heut nicht in Frage gestellt gewesen, sondern nur, ob dieselbe zur Hervorbringung der Erscheinung wesentlich nothwendig Dies habe ich zuerst verneint, indem ich neben der elektrischen Mittheilung auch die Influenz zur Erklärung der Flammenwirkung benutzte. In diesem Erklärungsprincipe liegt der Nerv des Streites und nicht in der Existenz der Dampfspitzen, die dem Hrn. v. Rees so viel zu schaf-Ich habe Dampfspitzen angenommen, weil in der Vorstellung derselben die, nach meiner Erklärungsart oft sehr complicirten, Ableitungen der einzelnen Wirkungen der Flamme sich zusammenfassen ließen. Man pflegt in der Physik gegen Hypothesen, die einen ähnlichen Zweck haben und erfüllen, nicht allzustreng zu seyn, und sie beizubehalten, bis ein schlagender Einwand gegen sie erhoben wird. Als ein solcher dürfte aber der einzige stehengebliebene Einwand des Hrn. v. Rees, daß man die Spitzen nicht sehen könne, schwerlich zu bezeichnen seyn.

Berlin, den 3. August 1848.

P. Riefs.

X. Ueber die Aufeinanderfolge der Farben in den Newton'schen Ringen; von Ernst Brücke. (Gelesen in der physikal. Gesellschaft zu Berlin, am 7. Juli 1848.)

Wenn man eine Tafel krystallisirten Gyps mit einem sehr scharfen Messer so anschneidet, dass die möglichst glatte Schnittsläche die Tafel unter einem Kantenwinkel von etwa zehn und einigen Graden zuschärft, und dieselbe dann zwischen zwei Glasplatten in eine Schicht von Canada-Balsam lagert, so zeigt der zugeschärfte Rand, bei zwanzigmaliger Vergrößerung zwischen zwei Nicol'schen Prismen betrachtet, ein System von Streifen, das den Newton'schen Ringen, wie leicht einsichtlich, in der Weise analog ist, daß es bei gekreuzten Prismen den Ringen im auffallenden Licht, bei parallelen Prismen denen im durchfallenden entspricht.

Ueber die Art, wie die Farben der verschiedenen Ringe aus den Spectralfarben zusammengesetzt sind, kann man sich bekanntlich eine leichte Uebersicht verschaffen, indem man sich ein vollständiges Spectrum vom äußersten Roth bis zum äußersten Lavendelgrau so auf Papier darstellt, daß die Farben in horizontaler Richtung neben einander liegen, und dann das ganze Spectrum in verticaler Richtung in helle und dunkle Abtheilungen bringt, und zwar in der Weise, daß die Abtheilungen in den einzelnen Farben den Wel-

lenlängen proportional sind. Fängt man diese Abtheilungen von einer horizontal durch das Spectrum gezogenen geraden Linie nach abwärts mit einer halben dunkeln Phase an, so geben die mit dieser Horizontalen parallelen Querschnitte des Spectrums in ihrer Aufeinanderfolge die Farbenfolge des Newton'schen Ringsystems in der Weise an, dass diejenigen Farben, welche von dem Querschnitte in einer hellen Phase betreffen werden, in die Farbe des reflectirten, diejenigen, welche in einer dunkeln Phase betroffen werden, in die des durchgehenden Lichtes eingehen. Fängt man die Abtheilungen mit einer halben hellen Phase an, so findet natürlich das Umgekehrte statt.

Wenn man sich nun auf diese Weise die Componenten der Farben übersichtlich zusammenstellen kann, so bleibt es doch der Beobachtung überlassen, die Farben selbst in ihren einzelnen Uebergängen genau kennen zu lernen, und hierzu bieten die bekannten Ring- und Streifensysteme, seyen sie durch ein Newton'sches Farbenglas oder durch eine schräg angeschnittene Gypstafel hervorgebracht, nicht die passende Gelegenheit, weil namentlich in den ersten Ringen die einzelnen Farben auf einen zu kleinen Raum beschränkt sind, um sie mit Sicherheit zu erkennen. Farbenfolge der Newton'schen Ringe für die ganze Chromatik von so hohem Interesse ist, so habe ich sie einer erneuten Untersuchung unterworfen, indem ich von einem Gypskrystalle solche keilförmige Stücke abzuspalten suchte, die an einem Rand möglichst dünn sind und von da an in möglichst breiten und möglichst niedrigen Terrassen an Dicke Durch Untersuchung einer großen Menge solcher Stücke unter dem Polarisationsmikroskop bei verschiedenen Vergrößerungen, habe ich mir eine Uebersicht über die Farbenfolge erworben, welche mir manche der früheren Angaben als ungenau erscheinen lässt. Wir wollen zunächst die Farben des Newton'schen Ringsystems im reflectirten Lichte betrachten, und zugleich ihre Complemente, also die Farben der Ringe im durchfallenden Lichte, berücksichtigen.

Den ersten Ring am schwarzen Centrum beschreibt Newton als blau. Er sagt aber selbst (Opt. II. Pars I. Obs. IV.): » Coloris caerulei adeo pusillum erat quod aspectu perciperetur, ut eum in circulis, quos prismata exhibuerunt, discernere omnino non potuerim; neque vero in eo violacei quidquam distincte cernere potui. « In der That ist diese Farbe nicht Blau, sondern Lavendelgrau. Die lavendelgrauen Strahlen, als die brechbarsten, tauchen zuerst aus dem Dunkel auf und die übrigen mischen sich ihnen in solchen Verhältnissen bei, dass durch ein Uebergewicht der blauen und violetten Strahlen über die weniger brechbaren, ihre eigenthümliche Tinte erhalten wird und sich nur durch die wachsende Helligkeit immer mehr dem Weiss zu nähern scheint. Das Complement dieses Lavendelgrau ist, wie ich unlängst in diesem Bande d. Annal. S. 461, gezeigt habe, ein schönes und reines Braun, welches in dem Maasse gesättigter und dunkler wird als das Lavendelgrau an Helligkeit zunimmt. Newton nennt diese Farbe: "rubeus flavescens", was nur daran liegen kann, dass sein Farbenglas sie ihm nicht deutlich zeigte.

Als zweite Farbe vom Centrum aus giebt Newton Weiss an; reines Weiss aber ist hier nicht zu finden, sondern wenn das Lavendelgrau eine gewisse Helligkeit erlangt hat, so nimmt es einen leichten Stich ins Grüne an (indem das Grün in das Maximum seiner Intensität gelangt, während das Roth wegen seiner größeren Wellenlänge noch zurück ist), und geht gleich darauf in ein sehr blasses Strohgelb über. Diese Phase ist die hellste im ersten Ringsystem und als Complement zeigt sich ein dunkles Rothbraun, welches in eine andere Farbe übergeht, die man sich aus dem tiefsten Violet mit etwas Grau gemischt vorstellen muss und die ich mich nur an gewissen Dahlien gesehen zu haben erinnere. Wirkliches Schwarz kommt nirgend zu Stande. Aus dem oben erwähnten blassen Gelb wird sehr bald ein entschiedenes Braungelb, welches durch tief Orange in tiefes Roth übergeht, und hiermit ist das erste Ringsystem nach Newton's Abtheilung geschlossen. Als Complemente zu den letztgenannten Farben treten auf: ein dunkles nicht ganz reines Violet, Graublau, helleres Graublau und endlich ein sehr blasses und unreines Grün.

Das zweite Newton'sche Ringsystem beginnt mit dem Eintreten der lavendelgrauen und violetten Strahlen in ihre zweite helle Phase. Es entwickeln sich nach einander Purpur, Violet, Indigo, Himmelblau und Hellgrün, bei dessen Uebergang zum Gelb die Lichtstärke am größten ist. Das Gelb ist wesentlich von dem des ersten Systems unterschieden; es nähert sich dem reinen Gelb des Spectrums und geht durch Hellorange in ein helles und mittleres Roth über. Die Farben des durchfallenden Lichtes in diesem System sind: Hellgelbgrün, Hellgelb, Goldgelb, Orange, Roth, tief Purpur, Violet und dann, mit wieder wachsender Helligkeit, Blau und Grün.

Das dritte Ringsystem fängt wie das zweite mit Purpur an, dann folgen Violet, Indigo und Blau, welche Farben jedoch nicht ganz rein sind, dann Meergrün und gleich darauf ein so brillantes Grün, wie keins der früheren Ringsysteme aufzuweisen hat. Dieses Grün geht durch ein blasses Gelbgrün in ein falbes Gelb und demnächst in sogenannte Fleischfarbe und in Roth über. Die Complementfarben in diesem System sind: Hellgelbgrün, welches durch unreines Gelb in Fleischfarbe (als Complement des Meergrün) und demnächst in Roth übergeht: darauf Purpur, Graublau, Meergrün und brillantes Grün.

Den Uebergang vom dritten zum vierten Ringsystem bezeichnet Newton, indem er das dritte System schließt mit: "ruber subcoeruleus" und das vierte anfängt mit: "viridis subcoeruleus" und ich glaube, daß diese Bezeichnungen so richtig sind, als es die Armuth der Sprache für Farben zuläfst. Man muß aber wohl bemerken, daß weder das "ruber subcoeruleus" der Purpur, noch das "viridis subcoeruleus" das Meergrün des vorigen Systems ist. Beide Farben sind matt und verwaschen, gleichsam als ob sie mit einem Schleier überdeckt wären. Hierauf folgt ein lebhaftes Grün, das, nach Newton, durch Gelbgrau in Roth

übergeht. Ich kann hiermit aber nicht übereinstimmen. Ich finde nur, dass das Grün etwas heller wird und dann durch Graugrün in Grauroth und noch ziemlich lebhastes Fleischroth übergeht. Es ist an und für sich schwer den Ton dieses Ueberganges zu unterscheiden; man belehrt sich aber über denselben wenn man das Complement untersucht. Man findet dann, dass das complementäre Roth nicht durch Purpur sondern durch einen schmutzig rothen Ton in das complementäre Grün übergeht.

Das fünfte System wird gebildet, indem das Roth ins Falbe zieht, in ein mattes Blaugrün und demnächst wieder durch einen ähnlichen falben Ton ins matt Fleischrothe übergeht. Die Complemente sind mattes Fleischroth und mattes Blaugrau.

Das sechste System wird gebildet, indem das Fleischroth durch Röthlichgrau wieder in blas Blaugrün und demnächst wieder in sehr mattes Fleischroth übergeht.

Von hier an kann man den Ton der Uebergänge nicht mehr unterscheiden, sondern es zeigen sich nur noch die Hauptfarben des siebenten und achten Systems als sehr mattes Fleischroth und Blaugrün.

Königsberg, den 3. Juli 1848.

XI. Ueber die Färbung des Wismuths auf galvanischem Wege; von J. C. Poggendorff.

(Aus d. Monatsbericht d. Academie. Klassensitzung v. 3. Juli d. J.)

Bekanntlich nimmt das Wismuth, wenn es nach dem von Quesneville angegebenen Verfahren durch Schmelzen mit Salpeter gereinigt wird, die prächtigsten, theils goldgelben, theils grünen und röthlichen Farben an, und eben so ist bekannt, dass es, mit Wasser beseuchtet der Lust ausgesetzt, in einiger Zeit braunroth und zuletzt veilchenblau anläust. Es scheint indes noch nicht beobachtet zu seyn, dass man

gleiche oder ähnliche Farben auf Wismuthslächen von beliebiger Größe ganz nach Willkühr und in verhältnissmäßig sehr kurzer Zeit hervorrufen kann, wenn man solche Flächen in Kalilauge als positive Elektroden eines galvanischen Stromes anwendet.

Der Verfasser, der bei Gelegenheit anderer Untersuchungen auf diese Thatsache geleitet wurde, bediente sich hierbei in der Regel einer Batterie von zwei Grove'schen Bechern und einer Lösung von 1 Thl. Aetzkali in 4 oder 6 Thl. Wasser, in welcher der positiven Wismuth-Elektrode eine Platinplatte als negative Elektrode gegenüberstand. Bei einer solchen Combination überzieht sich die Wismuthplatte in wenig Augenblicken und in voller Gleichförmigkeit mit einer Reihe von Farben, deren successives Auftreten im Allgemeinen ganz dem Gesetz der Newton'schen Farbenringe folgt, indem der Reihe nach Gelb, Roth, Violett, Blau und Grün hintereinander erscheinen. Durch schickliches Unterbrechen des Stromes kann man jede dieser Farben festhalten: jedoch tritt ihre wahre Natur erst dann hervor, wenn man die Wismuthplatte zur Flüssigkeit herauszieht, mit der Spritzslasche wohl abspült und an der Lust trocknen lässt.

Die so erhaltenen Farben zeigen, wenn die Platte gut geschliffen und polirt worden, auch frei von Arsenikgehalte ist, einen Glanz und eine Lebhaftigkeit, welche die der Nobili'schen und Böttger'schen Farben wohl noch übertreffen möchten, vermuthlich weil das Substrat derselben durchsichtigerer und farbloserer Natur ist, als das Blei- und das Manganhyperoxyd, welche das Material zu den letztgenannten Farben bilden. ¹) Unterhält man den Strom, nachdem das Grün erschienen ist, noch einige Zeit, so wird die Wismuthplatte wiederum farblos, und nun kommen Farben zweiter Ordnung zum Vorschein, die aber lange nicht so rein und glänzend wie die der ersten sind. Die Wismuthfarben bilden hiedurch eine Art von Gegensatz zu den Blei- und Manganfarben, die gerade erst in der zweiten Ordnung

<sup>1)</sup> Siehe R. Böttger, Ann. Bd. 50. S. 45.

ihre größte Lebhaftigkeit entwickeln. Es wäre indessen möglich, dass sich auch die Wismuthsarben zweiter Ordnung in höherer Lebhaftigkeit darstellen ließen, wenn man eine Batterie von größerer Becherzahl anwendete. Bei der oben genannten Batterie von zwei Bechern wird der Strom durch die geringe Leitungsfähigkeit der auf das Wismuth abgelagerten Substanz so geschwächt, dass die Darstellung jener zweiten Farbenreihe einige Stunden Zeit ersordert.

Uebrigens kann das successive Auftreten zweier Farbenreihen, getrennt durch eine Schicht von vollkommener Farblosigkeit, wohl keinen Zweifel hinterlassen, dass die Wismuthfarben nur der Dicke der sie bildenden Schichten ihre Entstehung verdanken, während es noch ungewiss seyn mag, aus welchem Material diese Schichten bestehen, ob aus einem Oxyde oder einer Kaliverbindung desselben. Letzteres möchte jedoch das Wahrscheinlichere seyn, da die Farben, schon bei Eintauchung der Platten in sehr verdünnte Schwefelsäure, fast augenblicklich verschwinden, und andrerseits bei Anwendung von Ammoniakslüssigkeit, statt der Kalilauge, gar nicht zum Vorschein kommen.

Die auf obige Weise gefärbten Wismuthplatten, von denen der Verf. einige vorzeigte, erweisen sich bei Untersuchung im polarisirten Licht mit recht bemerkenswerthen optischen Eigenschaften versehen, deren Studium indess einer künftigen Arbeit vorbehalten bleiben mag, da es mit der noch wenig entwickelten Theorie der auf Metallplatten überhaupt erzeugten Interferenzfarben im engsten Zusammenhange steht. Für jetzt erlaubt sich der Verf. nur die Bemerkung, dass unter den Farben erster Ordnung, die auf Wismuthplatten und, nach dem Nobili'schen oder Böttger'schen Verfahren, auf Platinplatten erzeugt werden können, ganz dasselbe Braun auftritt, welches man auch an dem ersten Newton'schen Farbenringe und an dem innersten der bei Krystallplatten im polarisirten Licht erscheinenden Ringe wahrnimmt, ohne dass es bisjetzt von den Physikern näher in Betracht gezogen wäre.

XII. Das Wheatstone'sche Chronoskop, verbessert vom Uhrmacher Hipp in Reutlingen.

Das Wheatstone'sche Chronoskop ist ein Instrument zum Messen sehr kleiner Zeittheilchen. 1) Während auf gewöhnlichen Chronometern böchstens ½ Sekunden abgelesen werden können, so zeigt dagegen dieses Chronoskop Too Sekunden an. Man versprach sich davon die glänzendsten Resultate, und hoffte, es zur unmittelbaren Messung der Fallzeit eines Körpers und somit zur direkten Nachweisung der Newton'schen Gesetze brauchen zu können. Das Instrument hat die Einrichtung, dass es still steht, wenn eine mit demselben in Verbindung gebrachte elektrische Kette geschlossen ist. Wird der elektrische Strom unterbrochen, so fängt es an sich zu bewegen und hört augenblicklich wieder auf, sobald die Kette wiederum geschlossen ist. Dieses Oeffnen und Schließen der Kette wird durch eine kleine metallene Kugel bewerkstelligt, welche vor ihrem Fall ein Glied der Kette bildet, während ihres Falls den Strom unterbrochen hält und durch ihr Auffallen denselben wiederum schliesst. Es ist somit die Maschine während des Falls des Körpers in Bewegung und zeigt auf einem Zifferblatte an, wie viel To Sek. der Körper zu seinem Falle gebraucht bat. - Allein trotz vieler pünktlicher Versuche, welche angestellt wurden, konnten nur widersprechende Resultate erzielt werden, und von einer Nachweisung der Newtonschen Gesetze war keine Rede. Bei genauer Prüfung stellte sich nun der Hauptmangel des Instrumentes heraus. Bewegung desselben war nämlich anfangs eine beschleunigte und wurde erst nach Verlauf einer halben Sekunde eine gleichförmige, woraus sich die völlige Unbrauchbarkeit desselben ergab.

Herr Hipp, Uhrmacher und Mechaniker in Reutlingen, 1) Ann. Bd. 65. S. 451. wusste auf eine äußerst sinnreiche Weise diesen Fehler dadurch zu beseitigen, daß er das Werk schon vor dem Falle des Körpers sich bewegen ließ, wobei er die Einrichtung traf, daß die Zeiger sich nur während des Falls drehten, somit ein Zeitabschnitt gleichsam ausgeschieden wurde. Außer dieser wesentlichen Verbesserung besitzt das Hipp'sche Chronoskop noch den Vorzug, daß es 300 Sek. angiebt und mit solcher Eleganz und Genauigkeit gearbeitet ist, daß während des Lauß nicht die mindeste Abweichung von einer gleichförmigen Bewegung zu bemerken ist; was sich leicht an der Höhe des Tons erkennen läßt, den das eigenthümliche Echappement von sich giebt.

Mit diesem verbesserten Chronoskop habe ich Versuche gemacht, welche meine kühnsten Erwartungen von einer solchen Maschine weit übertrafen. — Es wird daher nicht uninteressant seyn, wenn ich hier die Resultate dieser Versuche in der Kürze mittheile. Ich wählte fünf verschiedene Fallhöhen, und stellte mit jeder dieser Höhen 10 Versuche an, welche zu meiner nicht geringen Verwunderung höchstens um  $\frac{3}{500}$  bis  $\frac{4}{500}$  Sek. differirten. Hieraus ergab sich nun folgende Tabelle:

Fallhöhe in Millimetern	1500	1000	500	100	20	
Zeit des Falls in 1/500 Sek.	278,7	230	160,2	69,7	29,5	

aus welcher sich das Newton'sche Gesetz  $v:v'=t^2:t'^2$  unmittelbar ableiten ließ. Durch Rechnung ergab sich noch, wenn die Fallhöhe in einer Sekunde (nach Pouillet) zu 4904, 4 genommen wurde, folgende Zusammenstellung:

Fallhöhe in Millimetern	4904,4	1500	1000	500	100	20
Fallzeit in 1/500 Sekunden.	500	276,5	225,7	159,6	71,3	31,9

was in überraschender Uebereinstimmung mit obigen Versuchen steht, und ein eklatanter Beweis für die Trefflichkeit des Instruments ist, auch dem Scharfsinn Hrn. Hipp's alle Ehre macht. Es ist einleuchtend, dass sich mit diesem

Instrumente ebenfalls höchst interessante Versuche über die Geschwindigkeit der Flinten- und Kanonenkugeln anstellen lassen. — Den Preis des Chronoskop hat Herr Hipp auf 66 Fl. gestellt. Das aus England bezogene kostete 144 Fl.

W. Oelschläger,
Oberreallehrer.

# XIII. Ueber Dolomit; von A. von Morlot.

(Aus den Berichten über die Mittheilungen von Freunden der Naturwissenschaften in VVien. Februar 1848.)

Hr. Elie de Beaumont hat im Bulletin de la société géologique von 1837, S. 174 — 177 eine sehr denkwürdige Notiz über die Anwendung der Rechnung auf die Hypothese der Entstehung des Anhydrites, des Gypses und des Dolomites durch Metamorphose veröffentlicht. Was letzteren insbesondere anbelangt, so zeigt er, dass 1 Kubikmeter Kalkstein, der 2750 Kilogrm. wiegt, dadurch in Dolomit umgewandelt wird, dass von je zwei Atomen kohlensaurem Kalk, die 1264 wiegen, das eine durch kohlensaure Magnesia ersetzt wird, das neue Product also 1167 wiegen, daher die 2750 Kilogrm. Kalkstein 1264:1167 = 2750:2537 Kilogrm. Dolomit liefern würden, die noch immer im ursprünglichen Kubikmeter vertheilt wären. Da aber das specifische Gewicht des Dolomits 2,878 ist, also 1 Kubikmeter davon 2878 Kilogrm. wiegt, so können die 2537 Kilogrm. nur einen Raum einnehmen von 2878:2537 == 1:0,88175 Kubikmeter, so dass also ein Schwinden und Zusammenziehen der ursprünglichen Masse von  $1-0.88175 = \frac{1.2}{100}$  nahebei stattgefunden hätte '), ein Resultat, welches im Allgemeinen recht gut mit dem drusigen Zustand so vieler Dolomite

<sup>1)</sup> Bei Wiederholung der Berechnung aber mit Anwendung der seither corrigirten Atomgewichte bekommt man etwas mehr als 12, nämlich genau 12,1 Proc.

übereinstimmt, und welches es wünschenswerth erscheinen ließ, durch Versuch das wirkliche Verhältnis zu bestimmen, welches zwischen den hohlen Räumen des Dolomits und der ganzen Gesteinsmasse besteht.

Zu diesem Ende wurde auf folgende Weise verfahren. Ein faustgroßes Stück von grauem Dolomit, mit Sorgfalt am Predil als ungefähr die mittlere Drusigkeit des Gesteins darstellend (die beiläufig viel geringer als die berechnete zu seyn schien) gesammelt, wurde von den hervorstehenden Kanten und Ecken durch den Hammer so viel als möglich befreit und abgerundet. Sein absolutes Gewicht in freier Luft, nachdem es gut abgebürstet und ausgetrochnet war, betrug 245,69 Grm. Nun wurde es mit gelbem, durch die Wärme der Hand erweichten und zu einem dünnen Kuchen ausgedrückten Wachs recht genau umhüllt, um das Eindringen des Wassers in die Poren zu verhindern. Die Gewichtszunahme (in freier Luft) gab das absolute Gewicht des Wachses, dessen specifisches Gewicht durch einen besondern Versuch zu 0,983 ermittelt wurde. Nun wurde das Ganze im Wasser gewogen und der Gewichtsverlust nach Abrechnung des Einflusses des Wachses ergab sich zu 98,07 Da nun, wie bekannt, der Kubikcentimeter Wasser 1 Grm. wiegt, so waren durch das Gestein 98,07 Kubikcentimenter Wasser verdrängt worden, also war das Gesammtvolum des Gesteines selbst mit allen seinen Drusen und Poren = 98,07 Kubikcentimeter. Nun wiegt aber der Kubikcentimeter von reinem, dichtem Dolomit, wie es Herr Elie de Beaumont annimmt, 2,878 Mal mehr als ein Kubikcentimeter Wasser, also 2,878 Grm., also nehmen 245,69 Grm. Dolomit eigentlich nur einen Raum von  $\frac{2.4.5.6.9}{2.878}$  = 85,368 Kubikcentimeter ein; aber das faustgroße Stück Dolomit von 245,69 Grm. Gewicht hat, wie gefunden, ein Volum von 98,07 Kubikcentimeter, also sind 98,07 — 85,368 = 12,70 Kubikcentimeter oder  $\frac{12,70}{98,07} = \frac{12,9}{100}$  hohle Räume darin.

Also hat das untersuchte Gesteinsstück 12,9 Proc. hohle Räume, was mit der theoretischen Berechnung Elie de Beaumont's sehr schön übereinstimmt, besonders wenn

man bedenkt, dass eine solche Bestimmung bei einem einzelnen, kleinen Handstück angewendet, von vorne herein kein absolut genaues Resultat, auf welches noch obendrein die größere oder geringere Reinheit des Gesteines Einsluss haben muß, versprechen kann.

Es ist daher wünschenswerth diesen Versuch noch oft zu wiederholen, aber nur, indem Gesteine dazu verwendet werden, die zu dem besonderen Zweck an Ort und Stelle aufgesammelt sind und deren genauere chemische Untersuchung dann auch damit zu verbinden ist, um mit voller Einsicht zu Werke zu gehen. Im vorliegenden, vorläufigen Fall wurde nur noch der Nebenversuch gemacht, das spec. Gewicht von gegen 100 etwa 1 Kubikmillimeter großen Stückchen des angewendeten faustgroßen Dolomitstückes zu bestimmen. Obschon sie dem freien Auge durchaus keine Spur von Drusen zeigten und ganz dicht zu seyn schienen, so war ihr specifisches Gewicht doch nur 2,641, was nach obigen Annahmen noch immer auf beiläufig 8 Proc. hohle Räume schließen läßt. Nimmt man sie hingegen als ganz dicht an und legt statt des von Elie de Beaumont angenommenen gewöhnlichen ihr geringeres specifisches Gewicht zum Grunde bei der Berechnung der Drusenräume des Handstückes, so ergeben sich dann für dieses nur 5,1 Proc. Setzt man aber dieselbe Zahl 2,64 in Elie de Beaumont's Rechnung ein, so kommen auch nur 4 Proc. heraus.

Es kann daher einstweilen das erlangte Resultat mit vollem Recht als eine physikalisch-mathematische Bestätigung der Annahme dienen, zu welcher der Geolog, wie es Hr. Elie de Beaumont so richtig bemerkt, durch das Vorkommen dolomitischer Korallen gezwungen wird, dass nämlich diese Dolomite aus Kalkstein entstanden sind, in welchem von je 2 Atomen kohlensaurem Kalk das eine durch kohlensaure Magnesia, oder genauer genommen, da die Kohlensaure beiden gemeinschaftlich ist, 1 Atom Kalkerde durch 1 Atom Bittererde ersetzt worden ist. Zugleich folgt aber mit derselben strengen Nothwendigkeit, und diess ist besonders wichtig, obschon es bisher immer übersehen wurde,

dals das ersetate Atom Kalkerde weggegangen und verschwunden ist.

Unter welcher Form ist nun die Magnesia hinzugetreten und die Kalkerde weggegangen, was was das vermittelnde Princip dieser Molekularwanderung, welcher Art war die chemische Reaction? - Das ist die große Frage, die schon Arduin geahnt, die Leopold von Buch so meisterhaft aufgestellt, die Elie de Beaumont so scharfsinnig behandelt und die Haidinger endlich auf eine eben so einfache als glänzende Weise gelöst hat, nachdem er vor bald einem Vierteljahrhundert einen Wegzeiger auf dem schwierigen Pfade der Entdeckung aufgepflanzt 1). Denn als er 1827 Kalkspathskalenoeder aus Schemnitz beschrieb, die in drusigen Bitterspath umgeändert waren, verweilte er mit Nachdruck darauf, dass diese Umwandlung, die Leopold von Buch als Ursache der Entstehung der Dolomite Südtyrols bezeichnete, für den Fall jener Krystalle wenigstens wirklich und unbezweifelt stattgefunden habe. Die wohlbekannte Vergesellschaftung von Dolomit und Gyps im Grossen und die mineralogische Beobachtung derselben Erschei-

nung im Kleinen, wie an dem Handstück, wovon die beigedruckte Abbildung eine Darstellung in natürlicher Größe giebt, wo die schwarzen Stellen dem Dolomit und die weißen Adern dem dazwischen ausgeschiedenen Gyps entspre-

<sup>1)</sup> Siehe Transactions of the royal society of Edinburgh March.
19. 1827, und dann das Memoir: "Ueber Dolomit und seine künstliche Darstellung aus Kalkstein" in den naturwissenschaftlichen Abhandlungen durch Subscription herausgegeben von VV. Haidinger, I. Bd. 1847,

chen - führten später Haidinger auf die Vermuthung, dass die Talkerde als schwefelsaure Magnesia oder Bittersalz, dieses so gemeinen und weit verbreiteten Productes zugeführt worden sey, dass dieses Bittersalz in der Art auf den durchdrungenen Kalkstein eingewirkt habe, um ihn in Dolomit umzuwandeln, bei gleichzeitiger Ausscheidung von schwefelsaurem Kalk oder Gyps, und dass endlich bei gänzlicher Abwesenheit aller Spuren plutonischer Einflüsse in den von ihm beobachteten Fällen der Vermittler jener Molekularbewegungen ganz einfach das Wasser gewesen, in welchem das Bittersalz leicht und der Gyps nur schwerer löslich sey. Also müste eine Bittersalzlösung den kohlensauren Kalk zu dem Doppelsalz von kohlensaurer Magnesia bei gleichzeitiger Bildung von schwefelsaurem Kalk umwandeln. Aber die Chemie giebt das Beispiel von der gerade umgekehrten und entgegengesetzten doppelten Zersetzung, denn eine Gypslösung, lange genug durch pulverisirten Dolomit filtrirt, verwandelt diesen in reinen kohlensauren Kalk bei gleichzeitiger Ausscheidung von Bittersalz. Hier zeigt sich aber die ganze Tiefe des wahren Naturforschergeistes, der selbst aus den scheinbaren Schwierigkeiten neue Hilfsmittel zu schaffen weiß und den nichts in seinem mächtigen Fortschritt aufzuhalten vermag; Haidinger beobachtete das Ausblühen von Bittersalz aus dem Felsen in der Nähe eines Gypsbruches, er studirte mit seiner tiefen, gegenwärtig noch ihm fast allein eigenen mineralogischen Methode die Rauchwacke, erkannte, dass sie das Product der Umwandlung von Dolomit zu Kalkspath durch eine Gypslösung sey, und erklärte, dass diese Reaction des Laboratoriums allerdings auch im Großen, in der Natur statt finde, aber nur unter ganz eigenthümlichen, wohl zu beherzigenden Umständen. Denn Rauchwacke und die Bil-

pag. 305 u. ff. Hier ist auch schon die Theorie Haidinger's näher auseinandergesetzt, es möge aber die Neuheit des Gegenstandes und der Zusammenhang mit der Berechnung Elie de Beaumont's ihre nochmalige sehr gedrängte und von einem etwas verschiedenen Gesichtspunkt aus beleuchtete Darstellung rechtfertigen.

dung und Ausblühung von Bittersalz ist vergesellschaftet mit dem Vorkommen des Eisens als Oxydhydrat, welches man nur in den äußeren Schichten der Erde, wovon es fast alle obenslächlichen, jüngeren Theile gelblich färbt, antrifft, und das man vergebens in der Tiefe, mehr im Erdinnern sucht.

Es ist also klar, dass diese chemische Reaction, Ursache der Entdolomitisation, wenn man sich so ausdrücken darf, nur bei gewöhnlicher Temperatur und unter dem gewöhnlichen Luftdruck stattfindet - wie im Laboratorium; und wirklich zeigt sich die Rauchwacke immer nur in den äuseren, zu Tage tretenden Theilen der Gebirgsschichten. -Im Dolomit hingegen findet man das Eisen nicht als Hydrat, sondern als wasserfreies Oxyd oder als Schwefelkies; da letzterer jedoch sich immer und sehr rasch an der Erdobersläche zu Brauneisenstein umwandelt, so konnten die nun dolomitisirten Gebirgsschichten ihr Eisen bei ihrer ursprünglichen Ablagerung im Wasser auch nur als Oxydhydrat enthalten, und es muss daher die Dolomitisation unter den ganz besondern Umständen vor sich gegangen seyn, welche für die Reduction und Entwässerung nothwendig sind und die conditions d'existence des Schwefelkieses ausmachen. Die ausgedehnten Forschungen des großen Mineralogen über die Lagerung und das Vorkommen und Zusammenvorkommen der Mineralspecies zeigten ihm, dass diese besonderen Umstände in einer erhöhten Temperatur bei zunehmender Erdtiefe und unter entsprechend vergrössertem Druck bestehen müssten, und er wurde so auf die Induction geleitet, dass, obschon in der Kälte und unter dem gewöhnlichen Luftdruck eine Gypslösung den Dolomit zu Kalkstein und Bittersalz umwandle - bei erhöhter Temperatur und unter einem größeren Druck die chemische Reaction gerade die umgekehrte wäre, so dass alsdann das Bittersalz den Kalkspath zu Dolomit und Gyps umwandeln würde.

Was nun den erforderlichen Grad der Temperatur anbelangt, so schätzte sie Haidinger bei so häufiger Abwesenheit aller andern äußern Hitzquellen als gerade die der

bekannten Zunahme der Wärme mit der Tiefe — nach dem Gesetz dieser Zunahme und der möglichen Mächtigkeit der überlagernden Schichten, die selbst noch im Meeresgrund liegen mochten — auf höchstens 200°, was einem Druck, durch die Spannkraft des Wasserdampfes bervorgebracht, von 15 Atmosphären entspricht. Es kam also nur mehr darauf an, den Versuch im Laboratorium auszuführen und zu sehen, ob unter den vorausgesetzten Verhältnissen die verlangte Reaction wirklich stattfinden würde. schah denn auch, und es zeigte sich, dass ein Gemenge von krystallisirtem Bittersalz und gepulvertem Kalkspath in den Gewichtsverhältnissen von 1 zu 2 Atom, in einer zugeschmolzenen Glasröhre eingeschlossen, welche selbst in eine Abanderung des berühmten Flintenlaufs Sir James Hall's gebracht wurde — bei einer Temperatur von 200° und einem Druck von 15 Atmosphären sich so vollständig zu dem Doppelsalze von kohlensaurem Kalk und kohlensaurer Magnesia und zu schwefelsaurem Kalk zersetzte, dass keine Spur von Bittersalz übrig blieb, — und durch diese glänzende Bestätigung seiner tiefen Voraussage hatte Haidinger das letzte Glied der Inductionskette geschlossen, durch welche er die endliche Lösung des großen Problems vollbracht hat, das die Wissenschaft dem erhabenen und bewundernswürdigen Geiste Leopold von Buch's verdankt.

Physikalische Preisaufgabe der Kaiserl. Academie der VVissenschaften zu VV ien.

Es sind die Erscheinungen der geleiteten Wärme auf eine mit der Erfahrung übereinstimmende Weise aus zulässigen Grundsätzen zu erklären.

Von einer genügenden Bearbeitung dieser Aufgabe erwartet die Academie, dass durch Versuche und Rechnung nachgewiesen werde, auf welchem Hergange die Fortpflanzung der Wärme im Innern der Körper beruht, nach welchen Gesetzen sie vor sich geht, und, sofern diese Gesetze mit der thermischen Vitrationshypothese in Einklang zu brin-

gen sind, welchen Sinn die Ausdrücke freie und gebundene Wärme, Wärmecapacität, u. s. w. im Geiste dieser Hypothese haben.

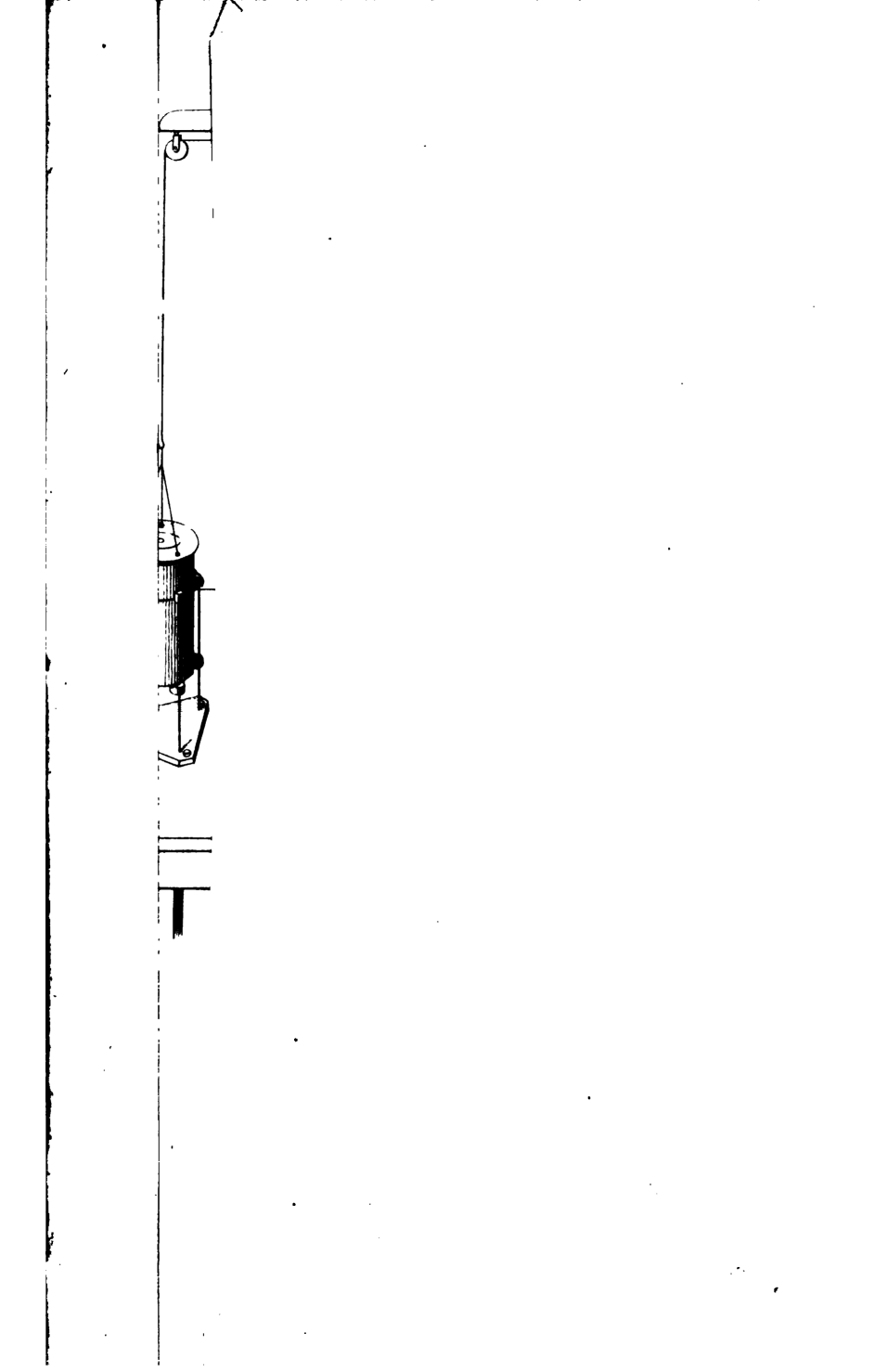
Für die Abhandlung, welche als die genügendste befunden wird, ist der Preis von Tausend Gulden Conventions-Münze bestimmt, welche in der feierlichen Sitzung vom 30. Mai 1850 zuerkannt wird. Die um den Preis werbenden Abhandlungen sind spätestens bis Ende December 1849 der Academie zu übergeben. (Aus den Sitzungsberichten d. K. Academie (Wien 1848), Heft I. S. 50.)

# Jonas Jacob Berzelius

ist nicht mehr! Er starb am 7. August d. J. zu Stockholm, im noch nicht vollendeten 69. Lebensjahre, da er am 29. August 1779, zu Linköping, geboren ward.

Wer hätte sie nicht mit wehmüthigem Gefühl gelesen die Trauerbotschaft, die uns das Ableben des Mannes überbrachte, welcher der Stolz seines Volkes, der unübertroffene Meister seiner Wissenschaft, der väterliche Freund und Lehrer so manches Strebsamen auch in unserem Vaterlande gewesen ist. Ihm hier ein Denkmal setzen zu wollen, wäre eitel und unnöthig: Seine Werke, sie sind allbekannt und werden leben so lange die Menschheit den Sinn für Naturforschung bewahren wird; aber es auszusprechen, dass auch wir ihm mannigfach verpflichtet waren, dass die Annalen an ihm eine ihrer ältesten und treuesten Stützen besaßen, diess Anerkenntniss können wir nicht umhin auf seinem Grabe aufzupslanzen. Die Stockholmer Academie hat beschlossen, den Platz, den er in ihrer Mitte einnahm, drei Jahre lang unbesetzt zu lassen; wohl ihr, wenn sie nach dieser Frist die Lücke durch einen Mann auszufüllen vermag, der so wahr, so bescheiden und liebenswürdig wie der Verewigte einen gleich hohen Rang wie er in der Wissenschaft erringen wird! **P**.

• • • , • • . • 1 . • • • · . • . .



I . .